This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2002 年9 月6 日 (06.09.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/068439 A1

(51) 国際特許分類⁷: **C07H 17/02**, C07D 233/70, 417/10, 401/10, A61K 31/7056, 31/706, A61P 43/00, 3/10, 3/04, 3/06, 9/10, 9/12, 9/04, 7/10, 19/06

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/01707

(22) 国際出願日:

2002年2月26日(26.02.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-51278 2001 年2 月26 日 (26.02.2001) J 特願2001-52903 2001 年2 月27 日 (27.02.2001) J

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): キッセイ薬品工業株式会社 (KISSEI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒399-8710 長野県 松本市 芳野19 番48号 Nagano (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 西村 俊洋 (NISHIMURA,Toshihiro) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安县郡 穂高町大字柏原4511 Nagano (JP). 伏見 信彦 (FUSHIMI,Nobuhiko) [JP/JP]; 〒390-0313 長野 県 松本市 岡田下岡田89-6 Nagano (JP). 藤倉 秀紀 (FUJIKURA,Hideki) [JP/JP]; 〒390-0851 長野県 松本 市大字島内4152-1 モダニティバレス望月101 Nagano (JP). 勝野 健次 (KATSUNO, Kenji) [JP/JP]; 〒399-0601 長野県 上伊那郡 辰野町大字小野272-1 Nagano (JP). 小 松 良充 (KOMATSU, Yoshimitsu) [JP/JP]; 〒399-8204 長野県 南安曇郡 豊科町大字高家5192 MI CaSa 3-B Nagano (JP). 伊佐治 正幸 (ISAJI, Masayuki) [JP/JP]; 〒399-0704 長野県 塩尻市 広丘郷原1763-189 Nagano (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: GLYCOPYRANOSYLOXYPYRAZOLE DERIVATIVES AND MEDICINAL USE THEREOF

(54) 発明の名称: グルコピラノシルオキシピラゾール誘導体及びその医薬用途

$$R^2$$
 Q
 N
 N
 R^1
 HO
 OH
 OH

(57) Abstract: Glucopyranosyloxypyrazole derivatives represented by the following general formula (I) expressing an excellent human SGLT2 activity inhibitory effect and thus being useful as preventives or remedies for diseases caused by hyperglycemia such as diabetes, diabetic complications and obesity, pharmacologically acceptable salts thereof, prodrugs thereof, production intermediates thereof and medicinal use of the same: (I) wherein one of Q and T represents a group represented by the following general formula: while the other represents lower alkyl or lower haloalkyl; R¹ represents hydrogen, optionally substituted lower alkyl, lower alkenyl, cyclic lower alkyl, etc.; and R² represents hydrogen, optionally substituted lower alkyl, lower alkoxy, lower alkenyl, cyclic lower alkyl, cyclic lower alkoxy, etc.

WO 02/068439 A1

(57) 要約:

本発明は、優れたヒトSGLT2活性阻害作用を発現し、糖尿病、糖尿病性 合併症、肥満症等の高血糖症に起因する疾患の予防又は治療薬として有用な、

一般式

(式中のQ及びTは、どちらか一方が一般式

で表される基であり、他方が低級アルキル基又はハロ低級アルキル基であり、R¹は水素原子、置換可低級アルキル基、低級アルケニル基、環状低級アルキル基等であり、R²は水素原子、置換可低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基等である)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、及びその製造中間体並びにその医薬用途を提供するものである。

明細書

グルコピラノシルオキシピラゾール誘導体及びその医薬用途

技術分野 5

15

本発明は、医薬品として有用なグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体ま たはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、及びその製 造中間体並びにその医薬用途に関するものである。

さらに詳しく述べれば、本発明は、ヒトSGLT2活性阻害作用を発現し、 糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症等の予防又は治療剤として有用な、一般式 10

$$R^2$$
 Q
 N
 N
 N
 N
 N
 N
 N

〔式中のQおよびTはどちらか一方が一般式

で表される基であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R¹ は水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環 状低級アルキル低級アルキル基または一般式 $HO-A^1-$ (式中の A^1 は低級ア ルキレン基である)で表される基であり、 R^2 は水素原子、低級アルキル基、低 級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、 低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級ア 20 ルキリデンメチル基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種ま たは同種の置換基を1~3個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原 子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を1~4個環内

に含む5または6員環の芳香族複素環基または一般式 $HO-A^2-$ (式中の A^2 は低級アルキレン基である)で表される基であり、但し、 R^1 が水素原子または低級アルキル基の場合、 R^2 は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子ではない〕で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、及びその製造中間体並びにその医薬用途に関するものである。

背景技術

20

25

10 糖尿病は食生活の変化や運動不足を背景とした生活習慣病の一つである。それ故、糖尿病患者には食事療法や運動療法が実施されているが、充分なコントロールや継続的実施が困難な場合、薬物療法が併用されている。現在、抗糖尿病薬としては、ビグアナイド薬、スルホニルウレア薬やインスリン感受性増強薬などが使用されている。しかしながら、ビグアナイド薬には乳酸アシドーシス、スルホニルウレア薬には低血糖、インスリン感受性増強薬には浮腫などの副作用が認められることがある上、肥満化を促進させることが懸念されている。そのため、このような問題を解消すべく新しい作用機序による抗糖尿病薬の開発が嘱望されている。

近年、腎臓において過剰な糖の再吸収を阻害することで尿糖の排泄を促進させて血糖値を低下させる、新しいタイプの抗糖尿病薬の研究開発が推進されている(J. Clin. Invest., Vol. 79, pp. 1510-1515 (1987))。また、腎臓の近位尿細管のS1領域にSGLT2(ナトリウム依存性グルコース輸送体2)が存在し、このSGLT2が糸球体ろ過された糖の再吸収に主として関与していることが報告されている(J. Clin. Invest., Vol. 93, pp. 397-404(1994))。それ故、ヒトSGLT2を阻害することにより腎臓での過剰な糖の再吸収を抑制し、尿から過剰な糖を排泄させて血糖値を正常化することができる。従って、強力なヒトSGLT2活性阻害作用を有し、新しい作用機序による抗糖尿病薬の早期開

発が待望される。また、このような尿糖排泄促進薬は過剰な血糖を尿から排泄させるため、体内での糖の蓄積が減少することから、肥満症の防止又は軽減効果や利尿効果も期待できる。更には、高血糖症に起因し、糖尿病や肥満症の進展に伴い発症する各種の関連疾患にも有用であると考えられる。

5 ピラゾール骨格を有する化合物として、WAY-123783が正常マウスにおいて尿糖排泄量を増加させたことが記載されているが、ヒトにおける作用効果については何ら記載されていない(J. Med. Chem. Vol. 39, pp. 3920-3928(1996))。

10 発明の開示

本発明者らは、ヒトSGLT2活性阻害作用を有する化合物を見出すべく鋭意検討した結果、前記一般式(I)で表される化合物が優れたヒトSGLT2阻害活性を発現するという知見を得、本発明を成すに至った。

本発明は、ヒトSGLT2活性阻害作用を発揮し、腎臓での糖の再吸収を抑制し過剰な糖を尿中に排泄させることにより、優れた血糖低下作用を発現する、下記のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体、その薬理学的に許容される塩、そのプロドラッグ、及びその製造中間体並びにその医薬用途を提供するものである。

即ち、本発明は、一般式

$$R^2 \longrightarrow T$$

$$Q \longrightarrow N \cap I$$

$$R^1$$

20

15

〔式中のQおよびTはどちらか一方が一般式

で表される基であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R^1 は水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環 状低級アルキル低級アルキル基または一般式 $HO-A^1-$ (式中の A^1 は低級ア ルキレン基である)で表される基であり、 R^2 は水素原子、低級アルキル基、低 級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、 低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級ア ルキリデンメチル基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種ま たは同種の置換基を1~3個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原 子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を1~4個環内 10 に含む 5 または 6 員環の芳香族複素環基または一般式 $HO-A^2-$ (式中の A^2 は低級アルキレン基である)で表される基であり、但し、R¹が水素原子または 低級アルキル基の場合、 R^2 は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、 低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子ではない] で表 されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容さ れる塩、或いはそれらのプロドラッグに関するものである。 15

また、本発明は、前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラ ゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッ グを有効成分として含有する医薬組成物、ヒトSGLT2活性阻害薬および高 血糖症に起因する疾患の予防又は治療薬に関するものである。

20 本発明は、前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール 誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有 効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法に関 するものである。

本発明は、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使用に関するものである。

本発明は、(A) 前記一般式(I) で表されるグルコピラノシルオキシピラゾ

ール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、 および(B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、イン スリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、イン スリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阳害薬、ジペ プチジルペプチダーゼ I V阳害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B 5 阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6-ホスファターゼ 阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナ ーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素 キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチド1ー 類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、 10 アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、 プロテインキナーゼC阻害薬、アーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリ ウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素 阻害薬、N-アセチル化-α-リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、 インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、 上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ -1-メチルヒダントイン、EGB-761、ピモクロモル、スロデキシド、 Y-1·28、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フ ィブラート系化合物、ββーアドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイ ムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモ 20 ン受容体アプニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソ ームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害 薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素 阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナ トリウム共役胆汁酸トランスポーター阴害薬、コレステロールエステル転送タ 25 ンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペ プチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵

素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、

血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 -アドレナリン受容体 アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ 化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を組合わせてなる医薬に 関するものである。

- 本発明は、(A) 前記一般式(I) で表されるグルコピラノシルオキシピラゾ 5 ール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、 および(B)インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、イン スリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、イン スリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペ プチジルペプチダーゼ I V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B 10 阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ 阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナ ーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素 キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1 類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、 15 アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、 プロテインキナーゼ

 C阻害薬、アーアミノ

 酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリ ウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子ΝF-κΒ阻害薬、脂質過酸化酵素 阻害薬、N-アセチル化 $-\alpha$ -リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、 インスリン様成長因子ーⅠ、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類緣体、 20
- 20 インスリン様成長因子-1、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β3-アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素

阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン変容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2ーアドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を有効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法に関するものである。

10 本発明は、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造す るための、(A) 前記一般式(I) で表されるグルコピラノシルオキシピラゾー ル誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、 および(B)インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ピグアナイド薬、イン スリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、イン・ スリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阳害薬、ジペ 15 プチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B 阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ 阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピルピン酸デヒドロゲナ ーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素 キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド-1 20 類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、 アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、 プロテインキナーゼC阻害薬、ィーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリ ウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阳害薬、脂質過酸化酵素 阻害薬、N-アセチル化-α-リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、 25 インスリン様成長因子ーI、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、 上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ -1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、

Y-128、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フ ィプラート系化合物、ββーアドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイ ムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモ ン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソ ームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害 5 薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素 阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナ トリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タ ンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペ プチダーゼ阻害薬、アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵 10 素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、 血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2-アドレナリン受容体 アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ 化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤の使用に関するものであ 15 る。

更に、本発明は、一般式

20

25

$$\mathbb{R}^0 \longrightarrow \mathbb{T}^2$$
 $\mathbb{Q}^2 \longrightarrow \mathbb{N}^N$
(III)

 $[式中のQ^2 およびT^2 はどちらか一方が 2, 3, 4, 6 - テトラ-O-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ基であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、R は水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル基または一般式<math>P^{10}$ -O- A^{1} -(式中の P^{10} は水素原子または水酸基の保護基であり、 A^{1} は低級アルキレン基である)で表される基であり、 R^{0} は水素原子、低級アルキル基、低級アルキル基、低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級ア

ルキリデンメチル基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む5または6 員環の芳香族複素環基または一般式 $P^{20}-O-A^2-$ (式中の P^{20} は水素原子または水酸基の保護基であり、 A^2 は低級アルキレン基である)で表される基であり、但し、R が水素原子または低級アルキル基の場合、 R^0 は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子ではない〕で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその塩、並びに一般式

10

5

 (R^{00}) は低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級アルキリデンメチル基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む5 または6 員環の芳香族複素環基または一般式 $P^{20}-O-A^2-$ (式中の P^{20} は水素原子または水酸基の保護基であり、 A^2 は低級アルキレン基である)で表される基であり、 R^3 は低級アルキル基またはハロ低級アルキル基である)で表されるベンジルピラゾール誘導体またはその塩に関するものである。

20 上記グルコピラノシルオキシピラゾール誘導体のプロドラッグとしては、例 えば、一般式

$$\mathbb{Q}^{1} \xrightarrow{\mathbb{N}^{N}} \mathbb{I}$$

15

20

25

〔式中の Q^1 および T^1 はどちらか一方が一般式

(式中のPは水素原子またはプロドラッグを構成する基である) で表される基 であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R^{11} は水素 原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級ア ルキル低級アルキル基、プロドラッグを構成する基または一般式 P^1-O-A^1 -(式中の \mathbf{P}^1 は水素原子またはプロドラッグを構成する基あり、 \mathbf{A}^1 は低級ア ルキレン基である)で表される基であり、 R^{12} は水素原子、低級アルキル基、 低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、 低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級ア ルキリデンメチル基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種ま たは同種の置換基を1~3個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原 子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を1~4個環内 に含む5または6員環の芳香族複素環基または一般式 P^2 -O-A 2 -(式中のP 2 は水素原子またはプロドラッグを構成する基あり、 A^2 は低級アルキレン基で ある)で表される基であり、但し、 $P \times R^{11}$ および R^{12} のうち少なくとも一つ にプロドラッグを構成する基を有しており、R¹¹ が水素原子または低級アルキ ル基の場合、 R^{12} は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アル キルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子ではない〕で表される化 合物を挙げることができる。

本発明において、プロドラッグとは、生体内において活性本体である前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体に変換される化合物をいう。プロドラッグを構成する基としては、その基が水酸基に位置する場合は、例えば、低級アシル基、低級アルコキシ低級アシル基、低級アルコキシカルボニル低級アシル基、低級アルコキシ

低級アルコキシカルボニル基等のプロドラッグにおいて通常使用することができる水酸基の保護基を挙げることができ、その基が窒素原子に位置する場合は、例えば、低級アシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アシルオキシメチル基、低級アルコキシカルボニルオキシメチル基等のプロドラッグにおいて通 常使用することができるアミノ基の保護基を挙げることができる。

本発明において、低級アルキル基とは、メチル基、エチル基、プロピル基、 イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブ チル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、 tert-ペンチル 基、ヘキシル基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基をい う。低級アルコキシ基とは、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプ 10 ロポキシ基、プトキシ基、イソプトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-プトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ 基、 tert-ペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等の炭素数1~6の直鎖 状または枝分かれ状のアルコキシ基をいう。低級アルキルチオ基とは、メチル チオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチルチオ基、 15 イソプチルチオ基、secープチルチオ基、tert-プチルチオ基、ペンチ ルチオ基、イソペンチルチオ基、ネオペンチルチオ基、 tertーペンチルチ オ基、ヘキシルチオ基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキル チオ基をいう。低級アルキレン基とは、メチレン基、エチレン基、トリメチレ 20 ン基、プロピレン基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキレン 基をいう。低級アルケニル基とは、ビニル基、アリル基、1-プロペニル基、 イソプロペニル基、1-プテニル基、2-プテニル基、2-メチルアリル基、 2-メチル-1-プロペニル基等の炭素数2~6の直鎖状または枝分かれ状の アルケニル基をいう。環状低級アルキル基とは、シクロプロピル基、シクロブ チル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基等の3~7 25 員環の環状アルキル基をいう。環状低級アルコキシ基とは、シクロプロピルオ キシ基、シクロプチルオキシ基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオ キシ基、シクロヘプチルオキシ基等の3~7員環の環状アルコキシ基をいう。

環状低級アルキリデンメチル基とは、シクロプロピリデンメチル基、シクロブ チリデンメチル基、シクロペンチリデンメチル基、シクロヘキシリデンメチル 基等の3~6員環の環状アルキリデンメチル基をいう。環状低級アルキル低級 アルキル基とは、上記環状低級アルキル基で置換された上記低級アルキル基を いう。ハロゲン原子とはフッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を いう。ハロ低級アルキル基とは、異種または同種の1~3個の上記ハロゲン原 子で置換された上記低級アルキル基をいう。低級アシル基とは、アセチル基、 プロピオニル基、プチリル基、イソブチリル基、ピパロイル基、ヘキサノイル 基、シクロヘキシルカルボニル基等の炭素数2~7の直鎖状、枝分かれ状また は環状のアシル基をいう。低級アルコキシ低級アシル基とは、上記低級アルコ 10 キシ基で置換された上記低級アシル基をいう。低級アルコキシカルボニル基と は、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、 イソプロポキシカルボニル基、プトキシカルボニル基、イソプトキシカルボニ ル基、sec-ブトキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基、ペ ンチルオキシカルボニル基、イソペンチルオキシカルボニル基、ネオペンチル 15 オキシカルボニル基、 tertーペンチルオキシカルボニル基、ヘキシルオキ シカルボニル基、シクロヘキシルオキシカルボニル基等の炭素数 2~7の直鎖 状、枝分かれ状または環状のアルコキシカルボニル基をいう。低級アルコキシ カルボニル低級アシル基とは、3-(エトキシカルボニル)プロピオニル基等 の上記低級アルコキシカルボニル基で置換された上記低級アシル基をいい、低 20 級アルコキシ低級アルコキシカルボニル基とは、2-メトキシエトキシカルボ ニル基等の上記低級アルコキシ基で置換された上記低級アルコキシカルボニル 基をいう。低級アシルオキシメチル基とは、上記アシル基でO-置換されたヒ ドロキシメチル基をいう。低級アルコキシカルボニルオキシメチル基とは、上 記アルコキシカルボニル基でO-置換されたヒドロキシメチル基をいう。酸素 25 原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1 \sim 4$ 個環内に含む5または6員環の芳香族複素環基とは、フラン、チオフェ ン、ピロール、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾー

ル、ピラゾール、イミダゾール、フラザン、テトラゾール、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、トリアジン等の芳香族複素環から誘導される1 価の基をいう。水酸基の保護基とは、ベンジル基、メトキシメチル基、アセチル基等の一般的な有機合成反応において用いられる水酸基の保護基をいう。

5 本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体及びそのプロドラッグは、例えば、以下の方法に従い製造することができる。

〔式中のXおよびYは Λ 口ゲン原子、メシルオキシ基、トシルオキシ基等の脱離基であり、 R^3 は低級アルキル基または Λ 口低級アルキル基であり、 R^4 はメチル基またはエチル基であり、 R^5 は低級アルキル基、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル基または一般式 P^{10} $-O-A^1$ -(式中の P^{10} および A^1 は前記と同じ意味をもつ)で表される基であり、R、 R^0 、 R^1 、 R^2 、Q、 Q^2 、Tおよび T^2 は前記と同じ意味をもつ)

工程1

前記一般式(V)で表されるベンジル化合物を前記一般式(VI)で表されるケト酢酸エステルと、不活性溶媒中、水素化ナトリウム、 tertープトキシカリウムなどの塩基の存在下に縮合させることにより前記一般式(VII)で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン、N,Nージメチルホルムアミド、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。

10 工程2

15

前記一般式(VII)で表される化合物をヒドラジン又はその一水和物と不活性溶媒中で縮合させることにより本発明の前記一般式(IV)で表されるベンジルピラゾール誘導体を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、トルエン、テトラヒドロフラン、クロロホルム、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。尚、得られた前記一般式(IV)で表されるピラゾロン誘導体は常法に従いその塩に変換した後、工程3において使用することもできる。工程3

- 20 (1)前記一般式(IV)で表されるベンジルピラゾール誘導体においてR³が低級アルキル基である場合、相当する前記一般式(IV)で表されるベンジルピラゾール誘導体をアセトプロモーα-D-グルコースを用いて、不活性溶媒中、炭酸銀などの塩基の存在下に配糖化させることにより相当する前記一般式(VIII)で表される化合物を製造することができる。配糖化反応に用いられる溶媒としては、例えば、テトラヒドロフランなどを挙げることができ、反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。
 - (2) 前記一般式 (IV) で表されるペンジルピラゾール誘導体において R^3 が

ハロ低級アルキル基である場合、相当する前記一般式(IV)で表されるベンジルピラゾール誘導体をアセトプロモー α -D-グルコースを用いて、不活性溶媒中、炭酸カリウムなどの塩基の存在下に配糖化させることにより相当する前記一般式(VIII)で表される化合物を製造することができる。配糖化反応に用いられる溶媒としては、例えば、アセトニトリル、テトラヒドロフランなどを挙げることができ、反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。

尚、出発原料である本発明の前記一般式(IV)で表される化合物には、以 10 下に示す3種類の互変異性体が存在し、反応条件の相違により状態が変化する。 本発明の前記一般式(IV)で表される化合物には、下記の何れの状態の化合 物も包含される。

$$R^0 \longrightarrow H$$
 $R^0 \longrightarrow H$ $R^3 \longrightarrow H$

(式中のR⁰およびR³は前記と同じ意味をもつ)

15 工程4-1

前記一般式(VIII)で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要に応じて常法に従い水酸基の保護基を除去することにより、前記一般式(IX)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体を製造することがで

WO 02/068439 PCT/JP02/01707

17

きる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノ ール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、 塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウ ムエトキシドなどを挙げることができる。反応温度は通常0℃〜室温であり、 反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30 分間~6時間である。

工程 4-2

前記一般式(III)で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要 に応じて常法に従い水酸基の保護基を除去することにより、前記一般式(Ⅰ) で表される本発明のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体を製造すること 10 ができる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エ タノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることがで き、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナト リウムエトキシドなどを挙げることができる。反応温度は通常0℃〜室温であ り、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 15 30分間~6時間である。

工程5-1

前記一般式(VIII)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導 体は、必要に応じて前記一般式(X)で表されるN-アルキル化剤を用いて、 20 不活性溶媒中、炭酸カリウム、炭酸セシウムなどの塩基の存在下にN-アルキ ル化させた後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することにより、前記一 般式(III)で表される本発明の化合物を製造することができる。N-アル キル化反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、アセトニトリル、N. N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、それらの混合溶媒などを挙 げることができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用す 25 る原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間であ る。また、得られた前記一般式(III)で表される化合物は常法に従いその 塩に変換した後、工程4-2において使用することもできる。

工程5-2

. 5

10

前記一般式(IX)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体は、必要に応じて前記一般式(X)で表される N-アルキル化剤を用いて、不活性溶媒中、炭酸カリウム、炭酸セシウムなどの塩基の存在下、必要に応じ触媒量のヨウ化ナトリウムの存在下に N-アルキル化させた後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することにより、前記一般式(I)で表される本発明の化合物を製造することができる。 N-アルキル化反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、N, N-ジメチルホルムアミド、1, 2-ジメトキシエタン、ジメチルスルホキシド、テトラヒドロフラン、エタノール、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 0 分間~ 1 日間である。

工程6

前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体の水 15 酸基又は/及び窒素原子に、常法に従い通常プロドラッグにおいて使用可能な 水酸基又は/及び窒素原子の保護基を導入することにより前記一般式(I)で 表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体のプロドラッグ(前記一般 式(II)のプロドラッグを含む)を製造することができる。

前記工程 6 におけるプロドラッグ化反応は、例えば、以下の方法又はそれに 20 準じた方法に従い実施することができる。

〔式中の P^0 は低級アシル基、低級アルコキシ低級アシル基、低級アルコキシカルボニル低級アシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシ低級アルコキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基等の水酸基の保護基であり、 P^6 は低級アシル基であり、 P^7 は低級アルコキシカルボニル基であり、 P^8 は低級アシル基または低級アルコキシカルボニル基であり、 P^6 は低級アシル基または低級アルコキシカルボニル基であり、 P^7 は低級アシルオキシメチル基ま

15

20

25

一般式

たは低級アルコキシカルボニルオキシメチル基であり、 R^8 は低級アルキル基、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル低級アシル基、低級アルコキシカルボニル低級アシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、一般式 P^{21} $-O-A^{1}$ -(式中の P^{21} は水素原子、又は低級アシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基等の水酸基の保護基であり、 A^1 は低級アルキレン基である)で表される基等であり、 X^1 および X^2 は臭素原子、塩素原子等の脱離基であり、 Q^3 および T^3 はどちらか一方が一般式

(式中の P^{20} は水素原子、低級アシル基または低級アルコキシカルボニル基である)で表される基であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R^{32} は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級アルキリデンメチル基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む5 または6 負環の芳香族複素環基または一般式 $P^{22}-O-A^2-$ (式中の P^{22} は水素原子、低級アシル基または低級アルコキシカルボニル基であり、 A^2 は低級アルキレン基である)で表される基であり、但し、 P^{20} および P^{22} のうち少なくとも一つは低級アシル基または低級アルコキシカルボニル基であり、 Q^4 および T^4 はどちらか一方が

(式中のP³⁰ は水素原子、又は低級アシル基、低級アルコキシ低級アシル基、 低級アルコキシカルボニル低級アシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級 アルコキシ低級アルコキシカルボニル基、ペンジルオキシカルボニル基等の水 酸基の保護基である)で表される基であり、他方が低級アルキル基またはハロ 低級アルキル基であり、 R^{42} は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、 低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルケニル基、 環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級アルキリデンメチル基、 またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を1 ~3個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から 10 選択される異種または同種のヘテロ原子を1~4個環内に含む5または6員環 の芳香族複素環基または一般式 P^{32} -O- A^2 -(式中の P^{32} は水素原子、又は 低級アシル基、低級アルコキシ低級アシル基、低級アルコキシカルボニル低級 アシル基、低級アルコキシカルポニル基、低級アルコキシ低級アルコキシカル ボニル基、ペンジルオキシカルボニル基等の水酸基の保護基であり、A²は低級 15 アルキレン基である) で表される基であり、 (AL, P^{21}, P^{30}) および (P^{32}, P^{30}) のうち 少なくとも一つは低級アシル基、低級アルコキシ低級アシル基、低級アルコキ シカルボニル低級アシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシ低 級アルコキシカルボニル基、ペンジルオキシカルボニル基等の水酸基の保護基 であり、R¹、R²、QおよびTは前記と同じ意味をもつ) 20

工程7

25

1) 前記一般式(I) で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体の窒素原子を前記一般式(XI) で表される脂肪酸無水物を用いて、酢酸等の脂肪酸中、通常0℃~還流温度で、通常30分間~1日間反応させて保護するか、2) 前記一般式(I) で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導

体の窒素原子を前記一般式(XII)で表されるスクシンイミド誘導体を用い て、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、通常室温~還流温度で、通常1時 間~1日間反応させて保護することにより前記一般式(IIa)で表されるプ ロドラッグを製造することができる。尚、これらの反応時間は使用する原料物 質や溶媒、反応温度などに応じて適宜加減することができる。

工程8

前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体の 窒素原子に、ホルムアルデヒドを用いて、各種溶媒中、ヒドロキシメチル基を 導入することにより前記一般式(XIII)で表される化合物を製造すること ができる。反応に用いられる溶媒としては、例えば、水、メタノール、エタノ ール、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、酢酸エチル、N, N-ジメチルホ ルムアミド、アセトニトリル、それらの混合溶媒などを挙げることができる。 反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、 反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。

工程9 15

10

前記一般式(XIII)で表される化合物のヒドロキシメチル基を、前記一 般式(XIV)で表される保護化試薬を用いて、不活性溶媒中又は無溶媒下、 ピリジン、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、ピコリ ン、ルチジン、コリジン、キヌクリジン、1,2,2,6,6ーペンタメチル ピペリジン、1,4-ジアザビシクロ[2.2.2]オクタン等の塩基の存在 20 下に保護することにより前記一般式 (IIb) で表されるプロドラッグを製造 することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、塩化メチ レン、アセトニトリル、酢酸エチル、ジイソプロピルエーテル、クロロホルム、 テトラヒドロフラン、1,2-ジメトキシエタン、1,4-ジオキサン、アセ トン、 tertープタノール、又はそれらの混合溶媒などを挙げることができ 25 る。反応温度は通常−40℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質 や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~2日間である。

工程10

工程11

5

10

15 前記一般式 (IIc)で表される化合物を、メタノール、エタノールなどのアルコール性溶媒中、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の弱塩基の存在下に脱アシル化することにより前記一般式 (IId)で表されるプロドラッグ又はその類縁体を製造することができる。反応温度は通常 0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより20 異なるが、通常 15分間~1日間である。

工程12

25

前記一般式(IId)で表される化合物の窒素原子を、1)前記一般式(XI)で表される脂肪酸無水物を用いて、酢酸等の脂肪酸中、通常0℃~還流温度で、通常30分間~1日間反応させて保護するか、2)前記一般式(XII)で表されるスクシンイミド誘導体を用いて、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、通常室温~還流温度で、通常1時間~1日間反応させて保護するか、又は3)前記一般式(XIV)で表される保護化試薬を用いて、塩化メチレン、アセトニトリル、酢酸エチル、ジイソプロピルエーテル、クロロホルム、テト

ラヒドロフラン、1,2ージメトキシエタン、1,4ージオキサン、アセトン、tertープタノール、又はそれらの混合溶媒の不活性溶媒中又は無溶媒下、ピリジン、トリエチルアミン、N,Nージイソプロピルエチルアミン、ピコリン、ルチジン、コリジン、キヌクリジン、1,2,2,6,6ーペンタメチルピペリジン、1,4ージアザピシクロ〔2.2.2〕オクタン等の塩基の存在下に通常一40 $^{\circ}$ ~還流温度で、通常30 $^{\circ}$ 0分間~2日間反応させて保護することにより前記一般式(IIe)で表されるプロドラッグ又はその類縁体を製造することができる。尚、これらの反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などに応じて適宜加減することができる。

10 工程13

5

前記一般式(IId)で表される化合物の窒素原子に、ホルムアルデヒドを用いて、各種溶媒中、ヒドロキシメチル基を導入することにより前記一般式(XVI)で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる溶媒としては、例えば、水、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、酢酸エチル、N, N-ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。

工程14

20 前記一般式(XVI)で表される化合物のヒドロキシメチル基を、前記一般式(XIV)で表される保護化試薬を用いて、不活性溶媒中又は無溶媒下、ピリジン、トリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミン、ピコリン、ルチジン、コリジン、キヌクリジン、1, 2, 2, 6, 6ーペンタメチルピペリジン、1, 4ージアザビシクロ[2.2.2]オクタン等の塩基の存在下に25 保護することにより前記一般式(IIf)で表されるプロドラッグ又はその類縁体を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、塩化メチレン、アセトニトリル、酢酸エチル、ジイソプロピルエーテル、クロロホルム、テトラヒドロフラン、1, 2ージメトキシエタン、1, 4ージオキ

サン、アセトン、 tert ープタノール、又はそれらの混合溶媒などを挙げることができる。 反応温度は通常-40 $^{\circ}$ $^$

5 工程15

10

15

前記一般式(IIf)で表される化合物を、不活性溶媒中、パラジウムカーボン粉末等のパラジウム系触媒の存在下に脱保護化することにより前記一般式(IIg)で表されるプロドラッグを製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、又はそれらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。

本発明の前記一般式(I I I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体の内、R⁰がハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を1~3個有していてもよいフェニル基、または酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を1~4個環内に含む5または6員環の芳香族複素環基である下記化合物は、例えば、以下の方法に従い製造することもできる。

$$Y^1$$
 T^2 T^2

20 (式中の R^{10} はハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいフェニル基、または酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む5または6 員環の芳香族複素環基であり、 Y^1 は塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等の脱離基であり、R、 Q^2 および T^2 は前記と同じ意味をもつ)

工程16

前記工程1~3及び5-1と同様の方法により相当する原料物質を用いて製造することができる前記一般式(XVII)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体を、各種溶媒中、フッ化セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、tert-ブトキシカリウムなどの塩基およびテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、ピス(ジベンジリデンアセトン)パラジウム(0)、ピス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)ジクロリドなどの金属触媒の存在下、前記一般式(XVIII)で表されるホウ酸化合物を用いて鈴木カップリング反応を行うことにより、前記一般式(IIIa)で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる溶媒としては、例えば、1,2-ジメトキシエタン、トルエン、エタノール、水、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。

15 前記製造方法において得られる本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体及びそのプロドラッグは、慣用の分離手段である分別再結晶法、クロマトグラフィーを用いた精製法、溶媒抽出法、固相抽出法等により単離精製することができる。また、単離精製操作は、本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体及びそのプロドラッグの製造過程において適宜実施してもよい。

本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびそのプロドラッグは、常法により、その薬理学的に許容される塩とすることができる。このような塩としては、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等の鉱酸との酸付加塩、ギ酸、酢酸、アジピン酸、クエン酸、フマル酸、マレイン酸、オレイン酸、乳酸、ステアリン酸、コハク酸、酒石酸、プロピオン酸、酪酸、シュウ酸、マロン酸、リンゴ酸、炭酸、グルタミン酸、アスパラギン酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸との酸付加塩、2-アミノエタノール、ピペリジン、

モルホリン、ピロリジン等の有機アミンとの塩、ナトリウム塩、カリウム塩、 カルシウム塩、マグネシウム塩等の無機塩基との塩を挙げることができる。

本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびそのプロドラッグには、水やエタノール等の医薬品として許容される溶媒との溶媒和物も含まれる。

本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびそのプロドラッグのうち、不飽和結合を有する化合物には、2つの幾何異性体が存在するが、本発明においてはシス(Z)体の化合物またはトランス(E)体の化合物のいずれの化合物を使用してもよい。

10 本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびそのプロドラッグのうち、グルコピラノシルオキシ部分を除き不斉炭素原子を有する化合物には、R配置の化合物とS配置の化合物の2種類の光学異性体が存在するが、本発明においてはいずれの光学異性体を使用してもよく、それらの光学異性体の混合物であっても構わない。

15 本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびそのプロドラッグは、優れたヒトSGLT2活性阻害作用を発現することができる。一方、WAY-123783はヒトSGLT2活性阻害作用が極めて弱く、ヒトSGLT2活性阻害剤として満足な効果は期待できるものではない。このように、本発明のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびそのプロドラッグは、糖尿病、糖尿病性合併症(例えば、網膜症、神経障害、腎症、潰瘍、大血管症)、肥満症、高インスリン血症、糖代謝異常、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症、痛風等の高血糖症に起因する疾患の予防または治療薬として極めて有用である。

25 また、本発明の化合物は、SGLT2活性阻害薬以外の少なくとも1種の薬剤と適宜組み合わせて使用することもできる。本発明の化合物と組み合わせて使用できる薬剤としては、例えば、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体

アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダ ーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシン ホスファターゼー1 B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース -6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピ ルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール (D-chiroinositol)、グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬、 グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様 ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、 アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物 (advanced glycat ion endproducts) 生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、 10 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、 転写因子 $NF-\kappa$ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化 $-\alpha-$ リ ンクトーアシッドージペプチダーゼ(N-acetylated-a-lin ked-acid-dipeptidase) 阻害薬、インスリン様成長因子 - I、血小板由来成長因子(PDGF)、血小板由来成長因子(PDGF)類縁 15 体(例えば、PDGF-AA、PDGF-BB、PDGF-AB)、上皮増殖因 子(EGF)、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー 1-メチルヒダントイン、EGB-761、ピモクロモル(bimoclom ol)、スロデキシド (sulodexide)、Y-128、ヒドロキシメチ ルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β_3 -ア 20 ドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA: コレステロールアシル 基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレス テロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランス ファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイル トランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容 25 体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランス ポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、 アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオ

WO 02/068439 PCT/JP02/01707

テンシン I I 受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α₂-アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬、尿アルカリ化薬等を挙げることができる。

本発明の化合物と上記の薬剤を1種類又はそれ以上組合わせて使用する場合、本発明は、単一の製剤としての同時投与、別個の製剤としての同一又は異なる投与経路による同時投与、及び別個の製剤としての同一又は異なる投与経路による間隔をずらした投与のいずれの投与形態を含み、本発明の化合物と上記の薬剤を組合わせてなる医薬とは、上記の如く単一製剤としての投与形態や別個の製剤を組み合わせた投与形態を含む。

5

10

15

本発明の化合物は、1種類又はそれ以上の上記薬剤と適宜組合わせて使用することにより、上記疾患の予防又は治療上相加効果以上の有利な効果を得ることができる。または、同様に、単独に使用する場合に比較してその使用量を減少させたり、或いは併用するSGLT2活性阻害薬以外の薬剤の副作用を回避又は軽減させることができる。

組合わせて使用される薬剤の具体的な化合物や処置すべき好適な疾患について下記の通り例示するが、本発明の内容はこれらに限定されるものではなく、 具体的な化合物においてはそのフリー体、及びその又は他の薬理学的に許容される塩を含む。

インスリン感受性増強薬としては、トログリタゾン、塩酸ピオグリタゾン、マレイン酸ロシグリタゾン、ダルグリタゾンナトリウム、GI-262570、イサグリタゾン (isaglitazone)、LG-100641、NC-2100、T-174、DRF-2189、CLX-0921、CS-011、GW-1929、シグリタゾン、エングリタゾンナトリウム、NIP-221等のペルオキシソーム増殖薬活性化受容体ィアゴニスト、GW-9578、BM-170744等のペルオキシソーム増殖薬活性化受容体αアゴニスト、GW-409544、KRP-297、NN-622、CLX-0940、LR-90、SB-219994、DRF-4158、DRF-MDX8等のペル

オキシソーム増殖薬活性化受容体 $lpha/\gamma$ アゴニスト、ALRT-268、AGN-4204, MX-6054, AGN-194204, LG-100754, ペクサロテン(bexarotene)等のレチノイドX受容体アゴニスト、 及びレグリキサン、ONO-5816、MBX-102、CRE-1625、 FK-614、CLX-0901、CRE-1633、NN-2344、BM 5 -13125、BM-501050、HQL-975、CLX-0900、M BX-668, MBX-675, S-15261, GW-544, AZ-242、LY-510929、AR-H049020、GW-501516等のそ の他のインスリン感受性増強薬が挙げられる。インスリン感受性増強薬は、特 には糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、糖代謝異常、高脂 10 質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテ ローム性動脈硬化症症の処置に好ましく、また抹消におけるインスリン刺激伝 達機構の異常を改善することにより、血中グルコースの組織への取り込みを亢 進し血糖値を低下させることから、糖尿病、高インスリン血症、糖代謝異常の 15 処置に更に好ましい。

糖吸収阻害薬としては、アカルボース、ボグリボース、ミグリトール、CKD-711、エミグリテート、MDL-25,637、カミグリボース、MDL-73,945等のαーグルコシダーゼ阻害薬、AZM-127等のαーアミラーゼ阻害薬等が挙げられる。糖吸収阻害剤は、特には糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、糖代謝異常の処置に好ましく、また食物中に含まれる炭水化物の消化管における酵素消化を阻害し、体内へのグルコースの吸収を遅延または阻害することから、糖尿病、糖代謝異常の処置に更に好ましい。

ビグアナイド薬としては、フェンホルミン、塩酸ブホルミン、塩酸メトホル ミン等が挙げられる。ビグアナイド剤は、特には糖尿病、糖尿病性合併症、高 インスリン血症、糖代謝異常の処置に好ましく、また肝臓における糖新生抑制 作用や組織での嫌気的解糖促進作用あるいは抹消におけるインスリン抵抗性改 善作用などにより、血糖値を低下させることから、糖尿病、高インスリン血症、

15

糖代謝異常の処置に更に好ましい。

インスリン分泌促進薬としては、トルブタミド、クロルプロパミド、トラザミド、アセトへキサミド、グリクロピラミド、グリブリド(グリベンクラミド)、グリクラジド、1ーブチルー3ーメタニリルウレア、カルブタミド、グリボルヌリド、グリピジド、グリキドン、グリソキセピド、グリブチアゾール、グリブソール、グリヘキサミド、グリミジンナトリウム、グリピナミド、フェンブタミド、トルシクラミド、グリメピリド、ナテグリニド、ミチグリニドカルシウム水和物、レパグリニド等が挙げられる。インスリン分泌促進薬は、特には糖尿病、糖尿病性合併症、糖代謝異常の処置に好ましく、また膵臓β細胞に作用しインスリン分泌を増加させることにより血糖値を低下させることから、糖尿病、糖代謝異常の処置に更に好ましい。

インスリン製剤としては、ヒトインスリン、ヒトインスリン類縁体、動物由 来のインスリンが挙げられる。インスリン製剤は、特には糖尿病、糖尿病性合 併症、糖代謝異常の処置に好ましく、糖尿病、糖代謝異常の処置に更に好まし い。

グルカゴン受容体アンタゴニストとしては、BAY-27-9955、NNC-92-1687等が挙げられ、インスリン受容体キナーゼ刺激薬としては、TER-17411、L-783281、KRX-613等が挙げられ、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬としては、UCL-1397等が挙げられ、シペプチジルペプチダーゼIV阻害薬としては、NVP-DPP728A、TSL-225、P-32/98等が挙げられ、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬としては、PTP-112、OC-86839、PNU-177496等が挙げられ、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬としては、NN-4201、CP-368296等が挙げられ、フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬としては、R-132917等が挙げられ、ピルピン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬としては、AZD-7545等が挙げられ、肝糖新生阻害薬としては、FR-225659等が挙げられ、グルカゴン様ペプチドー1類縁体としては、エキセンジン-4(exendin-4)、CJC-1131等が挙げ

られ、グルカゴン様ペプチドー1アゴニストとしては、AZM-134、LY -315902が挙げられ、アミリン、アミリン類縁体またはアミリンアゴニストとしては、酢酸プラムリンチド等が挙げられる。これらの薬剤、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬及びグルカゴン様ペプチドー1は、特には糖尿病、糖尿病性合併症、高インスリン血症、糖代謝異常の処置に好ましく、糖尿病、糖代謝異常の処置に更に好ましい。

アルドース還元酵素阻害薬としては、ガモレン酸アスコルビル、トルレスタ ット、エパルレスタット、ADN-138、BAL-ARI8、ZD-552 2、ADN-311、GP-1447、IDD-598、フィダレスタット、 10 ソルビニール、ポナルレスタット (ponalrestat)、リサレスタット (risarestat)、ゼナレスタット (zenarestat)、ミナル レスタット (minalrestat)、メトソルビニール、AL-1567、 イミレスタット (imirestat)、M-16209、TAT、AD-54 67、ゾポルレスタット、AS-3201、NZ-314、SG-210、J 15 TT-811、リンドルレスタット(lindolrestat)が挙げられ る。アルドース還元酵素阻害薬は、糖尿病性合併症組織において認められる持 続的高血糖状態におけるポリオール代謝経路の亢進により過剰に蓄積される細 胞内ソルビトールをアルドース還元酵素を阻害することにより低下させること から、特には糖尿病性合併症の処理に好ましい。 20

終末糖化産物生成阻害薬としては、ピリドキサミン、OPB-9195、A LT-946、ALT-711、塩酸ピマゲジン等が挙げられる。終末糖化産 物生成阻害薬は、糖尿病状態における持続的高血糖により亢進される終末糖化 産物生成を阻害することにより細胞障害を軽減させるため、特には糖尿病性合 併症の処置に好ましい。

プロテインキナーゼC阻害薬としては、LY-333531、ミドスタウリン等が挙げられる。プロテインキナーゼC阻害薬は、糖尿病状態における持続的高血糖により認められるプロテインキナーゼC活性の亢進を抑制するため、

特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。

アーアミノ酪酸受容体アンタゴニストとしては、トピラマート等が挙げられ、ナトリウムチャンネルアンタゴニストとしては、塩酸メキシレチン、オクスカルバゼピン等が挙げられ、転写因子NFーκB阻害薬としては、デクスリポタ ム (dexlipotam)等が挙げられ、脂質過酸化酵素阻害薬としては、メシル酸チリラザド等が挙げられ、Nーアセチル化ーαーリンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬としては、GPIー5693等が挙げられ、カルニチン誘導体としては、カルニチン、塩酸レバセカルニン、塩化レボカルニチン、レボカルニチン、STー261等が挙げられる。これらの薬剤、インスリン様 10 成長因子ーI、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、ウリジン、5ーヒドロキシー1ーメチルヒダントイン、EGBー761、ビモクロモル、スロデキシド及びY-128は、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。

ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬としては、セリ バスタチンナトリウム、プラバスタチンナトリウム、ロバスタチン(10 v a 15 statin)、シンパスタチン、フルバスタチンナトリウム、アトルバスタチ ンカルシウム水和物、SC-45355、SQ-33600、CP-8310 1, BB-476, L-669262, S-2468, DMP-565, U-20685、BAY-x-2678、BAY-10-2987、ピタバスタチ ンカルシウム、ロスパスタチンカルシウム、コレストロン(colestol 20 one)、ダルバスタチン(dalvastatin)、アシテメート、メバス タチン、クリルバスタチン (crilvastatin)、BMS-18043 1、BMY-21950、グレンバスタチン、カルバスタチン、BMY-22 089、ベルパスタチン(bervastatin)等が挙げられる。ヒドロ キシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬は、特には高脂質血症、 25 高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性 動脈硬化症症の処置に好ましく、またヒドロキシメチルグルタリルコエンザイ ムA還元酵素を阻害することにより血中コレステロールを低下させることから、 高脂質血症、高コレステロール血症、アテローム性動脈硬化症症の処置に更に 好ましい。

フィブラート系化合物としては、ベザフィブラート、ベクロブラート、ビニフィブラート、シプロフィブラート、クリノフィブラート、クロフィブラート、フェクロフィブラートアルミニウム、クロフィブリン酸、エトフィブラート、フェノフィブラート、ゲムフィブロジル、ニコフィブラート、ピリフィブラート、ロニフィブラート、シムフィブラート、テオフィブラート、AHL-157等が挙げられる。フィブラート系化合物は、特には高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症症の処置に好ましく、また肝臓におけるリポ蛋白リパーゼの活性化や脂肪酸酸化亢進により血中トリグリセリドを低下させることから、高脂質血症、高トリグリセリド血症、アテローム性動脈硬化症の処置に更に好ましい。

β₃-アドレナリン受容体アゴニストとしては、BRL-28410、SR-15 58611A、ICI-198157、ZD-2079、BMS-19444 9、BRL-37344、CP-331679、CP-114271、L-7 50355、BMS-187413、SR-59062A、BMS-2102 85、LY-377604、SWR-0342SA、AZ-40140、SB-226552、D-7114、BRL-35135、FR-149175、20 BRL-26830A、CL-316243、AJ-9677、GW-427 353、N-5984、GW-2696等が挙げられる。β₃-アドレナリン受容体アゴニストは、特には肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましく、また脂肪におけるβ₃-アドレナリン受容体を刺激し脂肪酸酸化の亢進によりエネ ルギーを消費させることから、肥満症、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬としては、 NTE-122、MCC-147、PD-132301-2、DUP-129、 U-73482、U-76807、RP-70676、P-06139、CP-113818、RP-73163、FR-129169、FY-038、EAB-309、KY-455、LS-3115、FR-145237、T-2591、J-104127、R-755、FCE-28654、YIC-C85434、アパシミブ(avasimibe)、CI-976、RP-64477、F-1394、エルダシミブ(eldacimibe)、CS-505、CL-283546、YM-17E、レシミビデ(lecimibide)、447C88、YM-750、E-5324、KW-3033、HL-004、エフルシミブ(eflucimibe)等が挙げられる。アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬は、特には高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましく、またアシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素を阻害することにより血中コレステロールを低下させることから、高脂質血症、高コレステロール血症の処置に好ましい。

甲状腺ホルモン受容体アゴニストとしては、リオチロニンナトリウム、レボ 15 チロキシンナトリウム、KB-2611等が挙げられ、コレステロール吸収阻 害薬としては、エゼチミブ、SCH-48461等が挙げられ、リパーゼ阻害 薬としては、オルリスタット、ATL-962、AZM-131、RED-1 03004等が挙げられ、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬 としては、エトモキシル等が挙げられ、スクアレン合成酵素阻害薬としては、 20 SDZ-268-198、BMS-188494、A-87049、RPR-101821、ZD-9720、RPR-107393、ER-27856等 が挙げられ、ニコチン酸誘導体としては、ニコチン酸、ニコチン酸アミド、ニ コモール、ニセリトロール、アシピモクス、ニコランジル等が挙げられ、胆汁 酸吸着薬としては、コレスチラミン、コレスチラン、塩酸コレセペラム、GT 25 - 102-279等が挙げられ、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害 薬としては、264W94、S-8921、SD-5613等が挙げられ、コ レステロールエステル転送タンパク阻害薬としては、PNU-107368E、

5

SC-795、JTT-705、CP-529414等が挙げられる。これらの薬剤、プロブコール、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬及び低比重リポ蛋白受容体増強薬は、特には高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましい。

食欲抑制薬としては、モノアミン再吸収阻害薬、セロトニン再吸収阻害薬、 セロトニン放出刺激薬、セロトニンアゴニスト(特に5HT2C-アゴニスト)、 ノルアドレナリン再吸収阻害薬、ノルアドレナリン放出刺激薬、 α_1 -アドレナ リン受容体アゴニスト、 β_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、ドーパミンアゴ ニスト、カンナビノイド受容体アンタゴニスト、γ-アミノ酪酸受容体アンタ 10 ゴニスト、 H_3 -ヒスタミンアンタゴニスト、L-ヒスチジン、レプチン、レプ チン類縁体、レプチン受容体アゴニスト、メラノコルチン受容体アゴニスト (特) にMC3-Rアゴニスト、MC4-Rアゴニスト)、α-メラニン細胞刺激ホル モン、コカインーアンドアンフェタミンーレギュレーテドトランスクリプト、 マホガニータンパク、エンテロスタチンアゴニスト、カルシトニン、カルシト 15 ニン遺伝子関連ペプチド、ボンベシン、コレシストキニンアゴニスト(特にC CK-Aアゴニスト)、コルチコトロピン放出ホルモン、コルチコトロピン放出 ホルモン類縁体、コルチコトロピン放出ホルモンアゴニスト、ウロコルチン、 ソマトスタチン、ソマトスタチン類縁体、ソマトスタチン受容体アゴニスト、 下垂体アデニレートシクラーゼ活性化ペプチド、脳由来神経成長因子、シリア 20 リーニュートロピックファクター、サイロトロピン放出ホルモン、ニューロテ ンシン、ソーバジン、ニューロペプチドYアンタゴニスト、オピオイドペプチ ドアンタゴニスト、ガラニンアンタゴニスト、メラニンーコンセントレイティ ングホルモン受容体アンタゴニスト、アグーチ関連蛋白阻害薬、オレキシン受 容体アンタゴニスト等が挙げられる。具体的には、モノアミン再吸収阻害薬と 25 しては、マジンドール等が挙げられ、セロトニン再吸収阻害薬としては、塩酸 デクスフェンフルラミン、フェンフルラミン、塩酸シプトラミン、マレイン酸 フルボキサミン、塩酸セルトラリン等が挙げられ、セロトニンアゴニストとし

ては、イノトリプタン、(+)ノルフェンフルラミン等が挙げられ、ノルアドレ ナリン再吸収阻害薬としては、ププロピオン、GW-320659等が挙げら れ、ノルアドレナリン放出刺激薬としては、ロリプラム、YM-992等が挙 げられ、β2-アドレナリン受容体アゴニストとしては、アンフェタミン、デキ ストロアンフェタミン、フェンテルミン、ペンズフェタミン、メタアンフェタ ミン、フェンジメトラジン、フェンメトラジン、ジエチルプロピオン、フェニ ルプロパノールアミン、クロベンゾレックス等が挙げられ、ドーパミンアゴニ ストとしては、ER-230、ドプレキシン、メシル酸プロモクリプチンが挙 げられ、カンナビノイド受容体アンタゴニストとしては、リモナバント等が挙 げられ、アーアミノ酪酸受容体アンタゴニストとしては、トピラマート等が挙 10 げられ、H3-ヒスタミンアンタゴニストとしてはGT-2394等が挙げられ、 レプチン、レプチン類縁体またはレプチン受容体アゴニストとしては、LY-355101等が挙げられ、コレシストキニンアゴニスト (特にCCK-Aア ゴニスト) としては、SR-146131、SSR-125180、BP-3. 200, A-71623, FPL-15849, GI-248573, GW-15 7178、GI-181771、GW-7854、A-71378等が挙げら れ、ニューロペプチドソアンタゴニストとしては、SR-120819-A、 PD-160170, NGD-95-1, BIBP-3226, 1229-U -91, CGP-71683, BIBO-3304, CP-671906-0 20 1、J-115814等が挙げられる。食欲抑制薬は、特には糖尿病、糖尿病 性合併症、肥満症、糖代謝異常、高脂血症、高コレステロール血症、高トリグ リセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症症、高血圧、うっ血性 心不全、浮腫、高尿酸血症、痛風の処置に好ましく、また中枢の食欲調節系に おける脳内モノアミンや生理活性ペプチドの作用を促進あるいは阳害すること 25 によって食欲を抑制し、摂取エネルギーを減少させることから、肥満症の処置 に更に好ましい。

アンジオテンシン変換酵素阻害薬としては、カプトプリル、マレイン酸エナラプリル、アラセプリル、塩酸デラプリル、ラミプリル、リシノプリル、塩酸

イミダプリル、塩酸ベナゼプリル、セロナプリル一水和物、シラザプリル、フォシノプリルナトリウム、ペリンドプリルエルブミン、モベルチプリルカルシウム、塩酸キナプリル、塩酸スピラプリル、塩酸テモカプリル、トランドラプリル、ゾフェノブリルカルシウム、塩酸モエキシプリル(moexipril)、レンチアプリル、等が挙げられる。アンジオテンシン変換酵素阻害薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

中性エンドペプチダーゼ阻害薬としては、オマパトリラート、MDL-100240、ファシドトリル (fasidotril)、サムパトリラート、GW-660511X、ミキサンプリル (mixanpril)、SA-7060、

10 E-4030、SLV-306、エカドトリル等が挙げられる。中性エンドペ プチダーゼ阻害薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬としては、カンデサルタンシレキセチル、カンデサルタンシレキセチル/ヒドロクロロチアジド、ロサルタンカリウム、メシル酸エプロサルタン、バルサルタン、テルミサルタン、イルベサルタン、

EXP-3174、L-158809、EXP-3312、オルメサルタン、 タソサルタン、KT-3-671、GA-0113、RU-64276、EM D-90423、BR-9701等が挙げられる。アンジオテンシンII受容 体拮抗薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

エンドセリン変換酵素阻害薬としては、CGS-31447、CGS-35
20 066、SM-19712等が挙げられ、エンドセリン受容体アンタゴニストとしては、L-749805、TBC-3214、BMS-182874、BQ-610、TA-0201、SB-215355、PD-180988、シタクセンタンナトリウム(sitaxsentan)、BMS-193884、ダルセンタン(darusentan)、TBC-3711、ポセンタン、テゾセンタンナトリウム(tezosentan)、J-104132、YM-598、S-0139、SB-234551、RPR-118031A、ATZ-1993、RO-61-1790、ABT-546、エンラセンタン、BMS-207940等が挙げられる。これらの薬剤は、特には糖尿病性合併症、高

血圧の処置に好ましく、高血圧の処置に更に好ましい。

利尿薬としては、クロルタリドン、メトラゾン、シクロベンチアジド、トリクロルメチアジド、ヒドロクロロチアジド、ヒドロフルメチアジド、ベンチルヒドロクロロチアジド、ペンフルチジド、メチクロチアジド、インダパミド、トリパミド、メフルシド、アゾセミド、エタクリン酸、トラセミド、ピレタニド、フロセミド、ブメタニド、メチクラン、カンレノ酸カリウム、スピロノラクトン、トリアムテレン、アミノフィリン、塩酸シクレタニン、LLUーα、PNU-80873A、イソソルビド、Dーマンニトール、Dーソルビトール、フルクトース、グリセリン、アセトゾラミド、メタゾラミド、FR-17954、OPC-31260、リキシバブタン(1ixivaptan)、塩酸コニバプタンが挙げられる。利尿薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫の処置に好ましく、また尿排泄量を増加させることにより血圧を低下させたり、浮腫を改善するため、高血圧、うっ血性心不全、浮腫の処置に更に好ましい。

15 カルシウム拮抗薬としては、アラニジピン、塩酸エホニジピン、塩酸ニカル ジピン、塩酸パルニジピン、塩酸ベニジピン、塩酸マニジピン、シルニジピン、 ニソルジピン、ニトレンジピン、ニフェジピン、ニルバジピン、フェロジピン、 ベシル酸アムロジピン、プラニジピン、塩酸レルカニジピン、イスラジピン、 エルゴジピン、アゼルニジピン、ラシジピン、塩酸バタニジピン、レミルジピ ン、塩酸ジルチアゼム、マレイン酸クレンチアゼム、塩酸ベラパミール、S-20 ベラパミール、塩酸ファスジル、塩酸ペプリジル、塩酸ガロパミル等が挙げら れ、血管拡張性降圧薬としては、インダパミド、塩酸トドララジン、塩酸ヒド ララジン、カドララジン、ブドララジン等が挙げられ、交換神経遮断薬として は、塩酸アモスラロール、塩酸テラゾシン、塩酸プナゾシン、塩酸プラゾシン、 メシル酸ドキサゾシン、塩酸プロプラノロール、アテノロール、酒石酸メトプ 25 ロロール、カルベジロール、ニプラジロール、塩酸セリプロロール、ネビボロ ール、塩酸ベタキソロール、ピンドロール、塩酸タータトロール、塩酸ベバン トロール、マレイン酸チモロール、塩酸カルテオロール、フマル酸ピソプロロ

5

15

ール、マロン酸ポピンドロール、ニプラジロール、硫酸ペンプトロール、塩酸アセプトロール、塩酸チリソロール、ナドロール、ウラピジル、インドラミン等が挙げられ、中枢性降圧薬としては、レセルピン等が挙げられ、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニストとしては、塩酸クロニジン、メチルドパ、CHF-1035、酢酸グアナベンズ、塩酸グアンファシン、モクソニジン(moxonidine)、ロフェキシジン(1ofexidine)、塩酸タリペキソール等が挙げられる。これらの薬剤は、特には高血圧の処置に好ましい。

抗血小板薬としては、塩酸チクロピジン、ジピリダモール、シロスタゾール、 イコサペント酸エチル、塩酸サルポグレラート、塩酸ジラゼブ、トラピジル、

10 ベラプロストナトリウム、アスピリン等が挙げられる。抗血小板薬は、特には アテローム性動脈硬化症症、うっ血性心不全の処置に好ましい。

尿酸生成阻害薬としては、アロプリノール、オキシプリノール等が挙げられ、 尿酸排泄促進薬としては、ベンズプロマロン、プロベネシド等が挙げられ、 尿アルカリ化薬としては、炭酸水素ナトリウム、クエン酸カリウム、クエン酸ナトリウム等が挙げられる。これらの薬剤は、特には高尿酸血症、痛風の処置に 好ましい。

例えば、SGLT2活性阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合、糖尿病の処置においては、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニス20 ト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース-6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが好ましく、インスリン感受性増強薬、糖吸

15

20

25

収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカ ゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジ ルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテイ ンチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、 グルコースー6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ 阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイ ノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチド -1、グルカゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニス ト、アミリン、アミリン類縁体およびアミリンアゴニストからなる群より選択 10 される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましく、インスリン感受 性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬およびイン スリン製剤からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが 最も好ましい。同様に、糖尿病性合併症の処置においては、インスリン感受性 増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン 製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、 トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害 薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラ ーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースーピスホ スファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、 D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬、グルカゴ ン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン様ペプチド - 1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドー ス還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、 アーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、 転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化-α-リ ンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子ーI、血小 板由来成長因子、血小板由来成長因子類緣体、上皮增殖因子、神経成長因子、

カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、E

GB-761、ピモクロモル、スロデキシド、Y-128、アンジオテンシン 変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容 体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト および利尿薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるの が好ましく、アルドース還元酵素阻害薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、 中性エンドペプチダーゼ阻害薬およびアンジオテンシンII受容体拮抗薬から なる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましい。 また、肥満症の処置においては、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビ グアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体ア ンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダー 10 ゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホ スファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー 6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピル ビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、 グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカ ゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、 アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストお よび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組み合わせ るのが好ましく、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からな る群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましい。 20

本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、用法に応じ種々の剤型のものが使用される。このような剤型としては、例えば、散剤、顆粒剤、細粒剤、ドライシロップ剤、錠剤、カプセル剤、注射剤、液剤、軟膏剤、坐剤、貼付剤などを挙げることができ、経口または非経口的に投与される。

25 これらの医薬組成物は、その剤型に応じ調剤学上使用される手法により適当な賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、希釈剤、緩衝剤、等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解補助剤などの医薬品添加物と適宜混合または希釈・溶解し、常法に従い調剤することにより製造することができる。

また、SGLT2活性阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合は、それぞれの活性成分を同時に或いは別個に上記同様に製剤化することにより製造することができる。

本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、その有効成分である前記一般式(I)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩、或いはそのプロドラッグの投与量は患者の年齢、性別、体重、疾患および治療の程度等により適宜決定されるが、経口投与の場合成人1日当たり概ね0.1~1000mgの範囲で、非経口投与の場合は、成人1日当たり概ね0.01~300mgの範囲で、一回または数回に分けて適宜投与することができる。また、SGLT2活性阻害薬以外の薬剤の投与量に応じて減量することができる。

実施例

15 本発明の内容を以下の参考例、実施例および試験例でさらに詳細に説明するが、本発明はその内容に限定されるものではない。

参考例1

4-(シクロプロピリデンメチル) 安息香酸メチル

20 水素化ナトリウム (60%、0.27g) のテトラヒドロフラン (40mL) 懸濁液にシクロプロピルトリフェニルホスホニウムブロミド (2.6g) を加 え、70℃で2時間撹拌した。反応混合物にテレフタルアルデヒド酸メチル (1.0g) を加え、70℃で7日間撹拌した。反応混合物に水を加え、ジエチルエ ーテルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウ ムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー (溶出溶媒: ヘキサン/塩化メチレン=1/1) で精製し、4-(シクロ プロピリデンメチル) 安息香酸メチル (0.80g) を得た。 ¹H-NMR (CDC1₃) δ ppm: 1.15-1.30 (2H, m), 1.40-1.50 (2H, m), 3.91 (3H, s), 6.75-6.85 (1H, m), 7.55-7.60 (2H, m), 7.95-8.05 (2H, m)

参考例2

5 4- (シクロプロピリデンメチル) ベンジルアルコール

水素化リチウムアルミニウム (0.16g) のテトラヒドロフラン (30m L) 懸濁液に4-(シクロプロピリデンメチル) 安息香酸メチル (0.80g) を加え、室温で5時間撹拌した。反応混合物に水 (0.4mL) を加え、3日間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去し、4-(シクロプロ

10 ピリデンメチル) ベンジルアルコール (0.69g) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ ppm:

1.15-1.25 (2H, m), 1.35-1.50 (2H, m), 1.61 (1H, t, J=6.0Hz), 4.68 (2H, d, J=6.0Hz), 6.70-6.80 (1H, m), 7.30-7.35 (2H, m), 7.50-7.55 (2H, m)

15 実施例1

5-メチル-4-{[4-(シクロプロピリデンメチル)フェニル]メチル}ー1,2-ジヒドロ-3*H*-ピラゾール-3-オン

4-(シクロプロピリデンメチル) ベンジルアルコール (0.21g) 及びトリエチルアミン (0.18mL) のテトラヒドロフラン溶液にメタンスルホ20 ニルクロリド (0.10mL) を加え、室温で30分間撹拌し、不溶物をろ去した。得られたメタンスルホン酸4-(シクロプロピリデンメチル) ベンジルのテトラヒドロフラン溶液を、水素化ナトリウム (60%、0.052g) 及びアセト酢酸メチル (0.14mL) の1,2-ジメトキシエタン懸濁液に加え、70℃で5時間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣のトルエン溶液に無水ヒドラジン (0.12mL)を加え、95℃で10分間撹拌した。反応混合物の溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノー

ル=10/1) で精製し、5-メチルー4- {[4-(シクロプロピリデンメチル) フェニル] メチル} -1, 2-ジヒドロ-3H-ピラゾール-3-オン(0.032g) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

5 1.10-1.20 (2H, m), 1.30-1.45 (2H, m), 2.00 (3H, s), 3.52 (2H, s), 6.65-6.75 (1H, m), 7.05-7.15 (2H, m), 7.35-7.45 (2H, m)

実施例2

25

5-メチルー4- {[4-(シクロプロピリデンメチル)フェニル)メチル} -10 3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾール

5-メチル-4- {[4-(シクロプロピリデンメチル) フェニル] メチル}
-1, 2-ジヒドロ-3*H*-ピラゾール-3-オン(0.026g) 及びアセトプロモ-α-D-グルコース(0.049g) のテトラヒドロフラン懸濁液
に炭酸銀(0.036g) を加え、反応容器を遮光し、60℃で一晩撹拌した。反応混合物をアミノプロピルシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:テトラヒドロフラン)で精製し、さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/3)で精製し、5-メチル-4-{[4-(シクロプロピリデンメチル)フェニル]メチル}-3-(2,3,

20 4, 6 ーテトラーOーアセチルー β - D ーグルコピラノシルオキシ)- 1 Hー ピラゾール(0. 0 1 0 g)を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ ppm:

1.10-1.20 (2H, m), 1.30-1.45 (2H, m), 1.86 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.11 (3H, s), 3.50-3.70 (2H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 4.13 (1H, dd, J=2.3, 12.4Hz), 4.31 (1H, dd, J=4.1, 12.4Hz), 5.15-5.35 (3H, m), 5.50-5.65 (1H, m), 6.65-6.75 (1H, m), 7.05-7.15 (2H, m), 7.35-7.45 (2H, m)

参考例3

4-シクロプロピルベンズアルデヒド

4ープロモスチレン(1.83g)の塩化メチレン(5mL)溶液に、0℃、アルゴン雰囲気下、ジエチル亜鉛(1mo1/L,30mL)を加え、同温度にて10分間撹拌した。クロロヨードメタン(4.3mL)を加え、室温に昇温して9日間撹拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、ジエチルエーテルにて抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧下留去し、4ーシクロプロピルプロモベンゼンを得た。得られた4ーシクロプロピルプロモベンゼンをテトラヒドロフラン(25mL)に溶解し、

- 10 -78℃に冷却した。この溶液にアルゴン雰囲気下、tert-ブチルリチウム(1.45mol/Lペンタン溶液、9.4mL)を滴下し、-78℃にて30分間撹拌した。反応混合物にN, N-ジメチルホルムアミド(1.2mL)のテトラヒドロフラン(16mL)溶液を加えた。0℃に昇温して1時間撹拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、ジエチルエーテルに
- 15 て抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチ ル=12/1)で精製し、4-シクロプロピルベンズアルデヒド(0.72g) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ ppm:

20 0.60-0.75 (2H, m), 1.05-1.15 (2H, m), 1.80-1.95 (1H, m), 7.15-7.25 (2H, m), 7.70-7.80 (2H, m), 9.94 (1H, s)

参考例4

4-シクロプロピルベンジルアルコール

25 4-シクロプロピルベンズアルデヒド(0.71g)のメタノール(10m L)溶液に0℃で水素化ホウ素リチウム(2mo1/Lテトラヒドロフラン溶液,3.7mL)を加え、室温に昇温して30分間撹拌した。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルにて抽出した。有機層を1mo1/L塩酸及び飽和

食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル = 5/1)で精製し、4-シクロプロピルベンジルアルコール (0.69g) を得た。

5 ¹H-NMR (CDC1₃) δ ppm: 0.60-0.75 (2H, m), 0.90-1.00 (2H, m), 1.80-1.95 (1H, m), 4.62 (2H, s), 7.00-7.10 (2H, m), 7.20-7.30 (2H, m)

実施例3

10 5-メチルー4-〔(4-シクロプロピルフェニル)メチル〕-1, 2-ジヒド -3H-ピラゾール-3-オン

4-シクロプロピルベンジルアルコール(1.1g)のテトラヒドロフラン(23mL)溶液にトリエチルアミン(1.2mL)及びメタンスルホニルクロリド(0.66mL)を加え、室温にて2時間撹拌し、不溶物をろ去した。

- 15 得られたメタンスルホン酸4ーシクロプロピルベンジルのテトラヒドロフラン溶液を水素化ナトリウム(60%,0.34g)及びアセト酢酸メチル(0.91mL)の1,2ージメトキシエタン(26mL)懸濁液に加え、80℃にて13時間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を注ぎ、ジエチルエーテルにて抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を
- 20 減圧下留去し、残渣をトルエン($2.3\,\mathrm{mL}$)に溶解し、ヒドラジン一水和物($1.1\,\mathrm{mL}$)を加え、 $1.0\,0\,\mathrm{C}$ にて $1.0\,\mathrm{H}$ 間撹拌した。室温に冷却した後、生じた不溶物をろ取し、水次いでヘキサンにて洗浄し、減圧乾燥することにより $5-4\,\mathrm{mm}$ 0、水次いでヘキサンにて洗浄し、減圧乾燥することにより $5-4\,\mathrm{mm}$ 1、 $1.2\,\mathrm{mm}$ 2、メチルー $1.2\,\mathrm{mm}$ 2、メチルー $1.2\,\mathrm{mm}$ 3 オーピラゾールー $1.2\,\mathrm{mm}$ 3 を得た。
- 25 ¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm: 0.50-0.65 (2H, m), 0.80-0.95 (2H, m), 1.75-1.90 (1H, m), 2.01 (3H, s), 3.58 (2H, s), 6.85-7.10 (4H, m)

実施例4

5-メチルー4-〔(4-シクロプロピルフェニル)メチル〕-3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール

- 5 -メチルー4ー〔(4-シクロプロピルフェニル)メチル〕-1,2-ジヒドロ-3H-ピラゾールー3ーオン(0.23g)及びアセトプロモーα-Dーグルコース(0.45g)のテトラヒドロフラン(5mL)懸濁液に炭酸銀(0.33g)を加え、反応容器を遮光し、40℃にて36時間撹拌した。反応混合物をアミノプロピルシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:
- 10 テトラヒドロフラン)にて精製した。さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒: ヘキサン/酢酸エチル= 1/2)で精製することにより5-4 メチルー4-(4-2) アロプロピルフェニル)メチル1-3-(2,3,4,6-2) アセチルー1-2 アセチルー1-2 アープレン (0.30g) を得た。
- 15 ¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm: 0.55-0.70 (2H, m), 0.85-1.00 (2H, m), 1.75-1.90 (1H, m), 1.86 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.10 (3H, s), 3.54 (1H, d, J=15.8Hz), 3.61 (1H, d, J=15.8Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 4.12 (1H, dd, J=2.3, 12.4Hz), 4.30 (1H, dd, J=4.1, 12.4Hz), 5.15-5.35 (3H, m), 5.50-5.65 (1H, 20 m), 6.85-7.05 (4H, m)

参考例5

(E) -4- (プタ-1-エン-1-イル) 安息香酸メチル

水素化ナトリウム (60%、0.97g) のテトラヒドロフラン (80mL) 25 懸濁液に0℃で4-(ジエチルホスホリルメチル) 安息香酸メチル (5.8g) を加え、30分間撹拌した。反応混合物にプロピオンアルデヒド (1.6mL) のテトラヒドロフラン (10mL) 溶液を加え、室温で30分間撹拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した。

WO 02/068439 . PCT/JP02/01707

49

有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチ $\mathcal{N}=5/1$) で精製し、(E) -4-(プター1-エン-1-イル) 安息香酸メ チル(2.5g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1.11 (3H, t, J=7.5Hz), 2.20-2.35 (2H, m), 3.90 (3H, s), 6.35-6.45 (2H, m), 7.35-7.45 (2H, m), 7.90-8.00 (2H, m)

参考例6

- (E) -4-(プタ-1-エン-1-イル) ベンジルアルコール 10 水素化リチウムアルミニウム (1.2g) のジエチルエーテル (100mL) 懸濁液に0℃で4ー(ブター1ーエンー1ーイル)安息香酸メチル(2.5g) のジエチルエーテル (20mL) 溶液を加え、30分間加熱還流した。反応混 合物を0℃に冷却し、水(1.2mL)、水酸化ナトリウム水溶液(15%、1.
- 2mL)及び水(3.6mL)を加え、室温で5分間撹拌した。不溶物をろ去 し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶 出溶媒: \neg キサン/酢酸エチル=2/1) で精製し、(E) -4- (ブタ-1-エン-1-イル)ペンジルアルコール(1.9g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.09 (3H, t, J=7.5Hz), 1.60 (1H, t, J=6.0Hz), 2.15-2.30 (2H, m), 4.66 (2H, d, J=6.0Hz), 6.27 (1H, dt, J=15.9, 6.3Hz), 6.37 (1H, d, J=15.9Hz), 7.25-7.40 (4H, m)

実施例 5

(E) -4- {[4-(プタ-1-エン-1-イル) フェニル] メチル} -5-25 メチルー1、2-ジヒドロー3H-ピラゾールー3ーオン 4-シクロプロピルペンジルアルコールの代わりに4-(プター1-エンー 1-イル) ベンジルアルコールを用いて、実施例3と同様の方法で標記化合物

を合成した。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

1.03 (3H, t, J=7.5Hz), 1.99 (3H, s), 2.10-2.25 (2H, m), 3.51 (2H, s), 6.23 (1H, dt, J=16.0, 6.2Hz), 6.32 (1H, d, J=16.0Hz), 7.05-7.10 (2H, m),

5 7.20-7.30 (2H, m)

実施例6

(E) $-4-\{[4-(プタ-1-エン-1-イル) フェニル] メチル<math>\}$ -5- メチル-3-(2,3,4,6-テトラ-<math>O-アセチル $-\beta-D$ -グルコピラ 10 ノシルオキシ) -1 H-ピラゾール

5-メチルー4- $\{(4-$ シクロプロピルフェニル)メチル $\}-1$, 2-ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3 -オンの代わりに (E) -4 - $\{(4-$ (ブタ-1 -エン-1 -イル)フェニル $\}$ メチル $\}-5$ - メチル-1, 2 -ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3 -オンを用いて、実施例4 と同様の方法で標記化合物を合成した。

¹H-NMR (CDC 1₃) δ ppm:

1.07 (3H, t, J=7.3Hz), 1.86 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.10 (3H, s), 2.10-2.25 (2H, m), 3.57 (1H, d, J=15.6Hz), 3.63 (1H, d, J=15.6Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 4.05-4.20 (1H, m), 4.31 (1H, dd, J=4.0,

20 12.3Hz), 5.15-5.35 (3H, m), 5.50-5.65 (1H, m), 6.10-6.25 (1H, m), 6.25-6.35 (1H, m), 6.95-7.10 (2H, m), 7.15-7.25 (2H, m)

参考例7

15

1-プロモ-4-〔(メトキシメチルオキシ) メチル〕 ベンゼン

25 4 - プロモベンジルアルコール (2.8g) 及びジイソプロピルエチルアミン (2.5g) の塩化メチレン (30mL) 溶液に0℃でクロロメチルメチルエーテル (1.3g) を加え、室温で14時間撹拌した。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウ

ムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒: \land キサン/酢酸エチル= 5 / 1)で精製し、1 - プロモー4 - 〔(メトキシメチルオキシ)メチル〕ベンゼン(3.0g)を得た。 1 H-NMR(CDC1₃) δ ppm:

5 3.40 (3H, s), 4.54 (2H, s), 4.70 (2H, s), 7.20-7.30 (2H, m), 7.45-7.55 (2H, m)

参考例8

4- (チアゾール-2-イル) ベンジルアルコール

1-プロモ-4-〔(メトキシメチルオキシ)メチル〕ペンゼン(3.0g) 10 のテトラヒドロフラン (52mL) 溶液に、-78℃でn-ブチルリチウム (1. 6mol/Lヘキサン溶液、9.3mL)を加え、30分撹拌した。反応混合 物にホウ酸トリイソプロピルエステル(2.6g)を加え、室温で1時間撹拌 した。反応混合物に1mol/L塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層 を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、4ー 15 〔(メトキシメチルオキシ) メチル) フェニルホウ酸(2.5g) を得た。4-〔(メトキシメチルオキシ) メチル〕フェニルホウ酸(2,5g)、2-プロモ チアゾール(1.2g)、フッ化セシウム(2.2g)及びテトラキス(トリフ エニルホスフィン) パラジウム (0) (0.16g) の1,2-ジメトキシエタ ン (40mL)、エタノール (10mL) 及び水 (10mL) 混合物を85℃で 20 2 4時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣に水を加え、ジエチルエ ーテルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶 媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=5/1)で精製し、2-{4-{(メトキシメチルオキ シ) メチル) フェニル} チアゾール (0.80g) を得た。2-{4-(メト 25 キシメチルオキシ)メチル)フェニル}チアゾール(0.80g)のエタノー ル(10mL)溶液に2mol/L塩酸(5mL)を加え、50℃で5時間撹 拌した。さらに濃塩酸(0.10mL)を加え、1時間撹拌した。反応混合物

に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=2/1~1/1)で精製し、4-(チアゾールー2-イル) ベンジルアルコール (0.33g) を得た。

5 ¹H-NMR (CDC1₃) δ ppm: 4.76 (2H, d, J=4.6Hz), 7.33 (1H, d, J=3.7Hz), 7.40-7.50 (2H, m), 7.87 (1H, d, J=3.7Hz), 7.90-8.05 (2H, m)

実施例7

- 10 5ーメチルー4ー {{4-(チアゾールー2イル)フェニル}メチル}ー1,2 ージヒドロー3Hーピラゾールー3ーオン 4ーシクロプロピルベンジルアルコールの代わりに4-(チアゾールー2イル)ベンジルアルコールを用いて、実施例3と同様の方法で標記化合物を合成した。
- 15 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 2.03 (3H, s), 3.60 (2H, s), 7.25-7.30 (2H, m), 7.74 (1H, d, J=3.1Hz), 7.80-7.85 (2H, m), 7.88 (1H, d, J=3.1Hz)

実施例8

- 20 5-メチルー3-, (2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-4- {(4-(チアゾールー2-イル) フェニル) メチル} -1 H-ピラゾール
 - 5-メチルー4-〔(4-シクロプロピルフェニル) メチル)-1, 2-ジヒドロ-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに5-メチル-4-{[4-(チア
- 25 ゾールー2ーイル)フェニル)メチル $\}$ -1 , 2-ジヒドロー3H-ピラゾールー3ーオンを用いて、実施例4と同様の方法で標記化合物を合成した。 1 H-NMR(CDC1 $_{3}$) δ ppm:
 - 1.88 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.13 (3H, s), 3.64

dd, J=2.7, 12.2Hz), 4.32 (1H, dd, J=3.8, 12.2Hz), 5.15-5.35 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 7.15-7.25 (2H, m), 7.29 (1H, d, J=3.2Hz), 7.80-7.90 (3H, m)

5

10

15

25

参考例9

4- [3- (ベンジルオキシ) プロピル) ベンジルアルコール

ジエチルホスホノ酢酸エチルエステル(4.4mL)のテトラヒドロフラン (40mL) 溶液に0℃で水素化ナトリウム(60%、0.88g) を加え、 10分間撹拌した。反応混合物にテレフタルアルデヒドモノジエチルアセター ル (4.2 g) のテトラヒドロフラン (10mL) 溶液を加え、室温で1.5 時間撹拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液及び水を加え、ジエ チルエーテルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶 出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=3/1)で精製し、4-(ジエトキシメチル) ケイ皮酸エチル(5.8g)を得た。得られた4-(ジエトキシメチル)ケイ 皮酸エチル(5.8g)のテトラヒドロフラン(50mL)溶液に5%白金カ ーポン粉末(0.58g)を加え、水素雰囲気下室温で10時間撹拌した。不 溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣のテトラヒドロフラン (20mL) 溶液を水素化リチウムアルミニウム(1.1g)のテトラヒドロフラン(10 20 0mL) 懸濁液に0℃で加えた。反応混合物を70℃に加熱し、40分間撹拌 した。反応混合物を0 \circ に冷却し、水 (1.1mL)、15%水酸化ナトリウム 水溶液(1.1mL)及び水(3.3mL)を加え、室温で10分間撹拌した。 不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去し、4-(3-ヒドロキシプロピル) ベンズアルデヒドジエチルアセタール(4.7g)を得た。得られた4-(3 -ヒドロキシプロピル) ベンズアルデヒドジエチルアセタール(4.7g) の ジメチルホルムアミド(100mL)溶液に0℃で水素化ナトリウム(60%、 1.2g)を加え、5分間撹拌した。反応混合物にベンジルプロミド(2.5

mL) を加え、室温で72時間撹拌した。反応混合物に水を加え、ヘキサンで 抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧 下留去し、4-[3-(ベンジルオキシ)プロピル]ベンズアルデヒドジエチ ルアセタール(6.4g)を得た。得られた4-(3-(ベンジルオキシ)プ ロピル) ベンズアルデヒドジエチルアセタール(6.4g)のテトラヒドロフ ラン (60mL) 溶液に0℃で2mo1/L塩酸水溶液 (10mL) を加え、 1時間撹拌した。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機 層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、 溶媒を減圧下留去した。残渣をエタノール(50mL)に溶解し、0℃で水素 化ホウ素ナトリウム(1.1g)を加え、徐々に室温に戻しながら14時間撹 10 拌した。反応混合物にメタノールを加え、減圧下濃縮した。残渣に酢酸エチル を加え、水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチ $\mathcal{N}=3/1\sim2/1$) で精製し、4-[3-(ペンジルオキシ) プロピル] ベンジルアルコール (3.7g) を得た。 15

¹H-NMR (CDC 1₃) δ ppm:

1.85-2.00 (2H, m), 2.65-2.80 (2H, m), 3.49 (2H, t, J=6.4Hz), 4.51 (2H, s), 4.66 (2H, d, J=5.7Hz), 7.15-7.40 (9H, m)

20 実施例 9

25

 $4-(\{4-\{3-(ペンジルオキシ) プロピル\} フェニル\} メチル) <math>-5-$ トリフルオロメチル-1, 2-ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3 -オン

4-[3-(ベンジルオキシ) プロピル] ベンジルアルコール (2.0g) のテトラヒドロフラン (26mL) 溶液に 0 でトリエチルアミン (1.1m L) 及びメタンスルホニルクロリド (0.60mL) を加え、室温で 2時間撹拌し、不溶物をろ去した。得られたメタンスルホン酸 4-[3-(ベンジルオキシ) プロピル] ベンジルのテトラヒドロフラン溶液を水素化ナトリウム (60%、0.31g) 及び <math>4, 4, 4-トリフルオロアセト酢酸エチル (1.1

mL)の1,2ージメトキシエタン(26mL)懸濁液に加え、80℃で16時間撹拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をトルエン(20mL)に溶解し、無水ヒドラジン(0.74mL)を加え、80℃で18時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1)で精製した。さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=20/1)で精製し、4ー({4-(3-(ペンジルオキシ)プロピル)フェニル}メチル)-5ートリフルオロメチルー1,2ージヒドロー3H-ピラゾールー3ーオン(0.84g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.85-1.95 (2H, m), 2.60-2.70 (2H, m), 3.48 (2H, t, J=6.5Hz), 3.79 (2H, s), 4.49 (2H, s), 7.05-7.20 (4H, m), 7.25-7.40 (5H, m)

15

10

実施例10

 $4-(\{4-(3-(ペンジルオキシ) プロピル) フェニル\} メチル) -5-ト リフルオロメチル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-<math>O$ -アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラゾール

4-({4-(3-(ベンジルオキシ)プロピル)フェニル}メチル)-5-トリフルオロメチル-1,2-ジヒドロ-3H-ピラゾール-3-オン(0.83g)及びアセトプロモーα-D-グルコース(1.5g)のアセトニトリル(12mL)溶液に炭酸カリウム(0.55g)を加え、60℃で20時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~1/2)で精製し、4-({4-(3-(ベンジルオキシ)プロピル)フェニル}メチル)-5-トリフルオロメチル-3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール(0.64g)

を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ ppm:

1.80-1.95 (5H, m), 2.02 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.07 (3H, s), 2.60-2.70 (2H, m), 3.47 (2H, t, J=6.2Hz), 3.74 (2H, s), 3.75-3.85 (1H, m), 4.18 (1H, dd, 2.2, 12.7Hz), 4.26 (1H, dd, 4.5, 12.7Hz), 4.50 (2H, s), 5.15-5.35 (3H, m), 5.35-5.45 (1H, m), 7.00-7.15 (4H, m), 7.20-7.40 (5H, m)

実施例11

4- ({4- [3- (ベンジルオキシ) プロピル] フェニル} メチル) -5- トリフルオロメチル-3- (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D -グルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラゾール (0, 64g) のメタノール (10mL) 溶液に10%パラジウムカーボン粉末 (0, 13g) を加え、水素雰囲気下室温で11時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/2) で精製し、4- {[4- (3-ヒドロキシプロピル) フェニル] メチル} -5-トリフルオロメチル-3- (2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラゾール (0.

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.80-1.90 (2H, m), 1.92 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.09 (3H, s), 2.60-2.70 (2H, m), 3.65 (2H, t, J=6.3Hz), 3.75 (2H, s), 3.75-3.85 (1H, m),

25 4.15-4.30 (2H, m), 5.10-5.40 (4H, m), 7.05-7.15 (4H, m)

参考例10

45g)を得た。

4- (2-メチルプロパ-1-エン-1-イル) ベンジルアルコール

WO 02/068439 PCT/JP02/01707

ヨウ化イソプロピルトリフェニルホスホニウム (9.5g) のテトラヒドロ フラン (90mL) 懸濁液に0℃でn-プチルリチウム (1.5mo1/Lへ キサン溶液、15mL)を加え、15分間撹拌した。反応混合物にテレフタル アルデヒド酸メチル(3.3g)のテトラヒドロフラン(10mL)溶液を加 え、室温で3時間撹拌した。反応混合物を飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ、 ジエチルエーテルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒 を減圧下留去した。残渣をアミノプロピルシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=3/1)で精製した。さらにシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/酢酸エチル=10/ 1) で精製し、4-(2-メチルプロパー1-エン-1-イル) 安息香酸メチ 10 ル (3.4g) を得た。水素化リチウムアルミニウム (0.68g) のジエチ ルエーテル (120mL) 懸濁液に0℃で4-(2-メチルプロパ-1-エン -1-イル) 安息香酸メチル (3.4g) のジエチルエーテル (30mL) 溶 液を加えた。反応混合物を50分間加熱還流した。反応混合物を0℃に冷却し、 水(0.69mL)、15%水酸化ナトリウム水溶液(0.69mL)及び水(2 15 mL)を加え、室温で30分間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧 下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサ ン/酢酸エチル= $4/1\sim2/1$) で精製し、4-(2-3) でおりし、4-(2-3) でおりし、4-(2-3) でおりした。 エン-1-イル) ベンジルアルコール(2、8g) を得た。

20 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm;

1.60 (1H, t, J=5.6Hz), 1.86 (3H, s), 1.90 (3H, s), 4.67 (2H, d, J=5.6Hz), 6.26 (1H, s), 7.15-7.25 (2H, m), 7.25-7.35 (2H, m)

実施例12

5-メチルー4-{(4-(2-メチルプロパー1-エンー1-イル) フェニル)
 メチル}-1, 2-ジヒドロー3H-ピラゾールー3ーオン
 4-(2-メチルプロパー1-エンー1-イル) ベンジルアルコール(0.60g)及び四臭化炭素(1.2g)の塩化メチレン(12mL)溶液に0℃

でトリフェニルホスフィン(0.97g)を加え、室温で3.5時間撹拌した。 反応混合物に水を加え、ヘキサンで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸 マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン)で精製し、4-(2-メチルプロパー 1-エン-1-イル) ベンジルプロミドを得た。アセト酢酸メチル(0.44 5 mL) のテトラヒドロフラン (17mL) 溶液に0℃で水素化ナトリウム (6 0%、0.18g) を加え、10分間撹拌した。反応混合物に4-(2-メチ ルプロパー1ーエンー1ーイル) ベンジルプロミドのテトラヒドロフラン (3 mL)溶液を加え、3.5時間加熱還流した。反応混合物に飽和塩化アンモニ ウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水 10 硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をトルエン(8mL) に溶解し、ヒドラジン-水和物 (0.54mL) を加え、80℃で30分間撹 拌した。反応混合物を0℃に冷却し、析出物をろ取し、水及びヘキサンで洗浄 し、減圧下乾燥することにより5-メチル-4-{[4-(2-メチルプロパー 1-エン-1-イル) フェニル) メチル $\}-1$, 2-ジヒドロ-3H-ピラゾ 15 ール-3-オン(0.31g)を得た。

20

実施例13

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

6.15-6.25 (1H, m), 7.05-7.15 (4H, m)

5-メチルー4-{[4-(2-メチルプロパー1-エンー1-イル) フェニル] メチル} -3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラゾール

1.79 (3H, d, J=0.8Hz), 1.85 (3H, d, J=1.3Hz), 2.01 (3H, s), 3.52 (2H, s),

5-メチルー4-〔(4-シクロプロピルフェニル) メチル〕-1, 2-ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3 -オンの代わりに5-メチル-4 - {[4-(2-メチルプロパー1-エン-1 -イル) フェニル〕メチル-1, 2-ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3 -オンを用いて、実施例4と同様の方法で標記化合物

59

を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.83 (3H, s), 1.86 (3H, s), 1.87 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.12 (3H, s), 3.57 (1H, d, J=15.6Hz), 3.65 (1H, d, J=15.6Hz),

5 3.80-3.90 (1H, m), 4.13 (1H, dd, J=2.1, 12.6Hz), 4.31 (1H, dd, J=3.9, 12.6Hz), 5.15-5.35 (3H, m), 5.50-5.65 (1H, m), 6.15-6.25 (1H, m), 7.00-7.15 (4H, m)

参考例11

10 4- 〔(4-プロモフェニル) メチル〕-5-メチル-1, 2-ジヒドロ-3H -ピラゾール-3-オン

アセト酢酸メチル(3.2mL)のテトラヒドロフラン(100mL)溶液に0℃で水素化ナトリウム(60%、1.3g)を加え、5分間撹拌した。反応混合物に4ープロモベンジルプロミド(7.5g)を加え、3時間加熱還流した。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をトルエン(50mL)に溶解し、ヒドラジン一水和物(4.4mL)を加え、80℃で30分間撹拌した。反応混合物を室温に冷却し、析出物をろ取し、水及びヘキサンで洗浄し、減圧下乾燥することにより4ー〔(4ープロモフェニル)メチル)・1、2ージヒドロー3Hーピラゾールー3ーオン(4.0g)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 2.00 (3H, s), 3.52 (2H, s), 7.05-7.15 (2H, m), 7.35-7.45 (2H, m)

25 参考例12

4-(4-70 モフェニル)メチル)-5- メチル-3-(2,3,4,6- テトラーO-アセチル $-\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾール

5-メチルー4-〔(4-シクロプロピルフェニル)メチル〕-1, 2-ジヒドロ-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-〔(4-プロモフェニル)メチル〕-5-メチル-1, 2-ジヒドロ-3H-ピラゾール-3-オンを用いて、実施例4と同様の方法で標記化合物を合成した。

5 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.89 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.07 (3H, s), 2.12 (3H, s), 3.54 (1H, d, J=16.0Hz), 3.60 (1H, d, J=16.0Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 4.05-4.20 (1H, m), 4.31 (1H, dd, J=3.3, 12.3Hz), 5.10-5.35 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 6.95-7.10 (2H, m), 7.30-7.40 (2H, m)

10

実施例14

- 4-〔(4-プロモフェニル)メチル〕-5-メチル-3-(2,3,4,6 ーテトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾール(0.099g)、4-フルオロフェニルホウ酸(0.046g)、フッ化セシウム(0.050g)及びテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(0.0038g)の1,2-ジメトキシエタン(1.3mL)、エタノール(0.3mL)及び水(0.3mL)混合物を85℃で18時間撹拌した。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~1/2~1/5)で精製し、4-{[4-(4-フル
- オロフェニル)フェニル〕メチル $\}$ -5 メチル-3 (2, 3, 4, 6 テトラーO アセチル- β D グルコピラノシルオキシ)-1 H ピラゾール 25 (0.061g) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1.86 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.16 (3H, s), 3.64 (1H, d, J=15.9Hz), 3.70 (1H, d, J=15.9Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 4.14 (1H,

dd, J=2.0, 12.5Hz), 4.31 (1H, dd, J=4.1, 12.5Hz), 5.15-5.30 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 7.05-7.15 (2H, m), 7.15-7.25 (2H, m), 7.35-7.55 (4H, m)

5 ·参考例13

4-シクロプチルオキシベンジルアルコール

4-ヒドロキシベンズアルデヒド(0.12g)及び炭酸セシウム(0.49g)のN, N-ジメチルホルムアミド(2mL)懸濁液にシクロブチルプロミド(0.15g)を加え、65℃で一晩撹拌した。反応混合物に1mo1/

- 10 L水酸化ナトリウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を 0. 5 m o 1/L水酸化ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸 マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、4 - シクロブチルオキシベン ズアルデヒド(0.13g)を得た。得られた4 - シクロブチルオキシベンズ アルデヒド(0.13g)のメタノール(10mL)溶液に水素化ホウ素ナト
- 15 リウム(0.056g)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物に1mol/ / L塩酸水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を無水硫酸マグ ネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去し、4-シクロプチルオキシベンジルア ルコール(0.12g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

20 1.50 (1H, t, J=5.8Hz), 1.60-1.75 (1H, m), 1.80-1.95 (1H, m), 2.10-2.25 (2H, m), 2.40-2.50 (2H, m), 4.61 (2H, d, J=5.8Hz), 4.60-4.70 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.20-7.30 (2H, m)

実施例15

25 $4 - \{[4 - (シクロプチルオキシ) フェニル] メチル<math>\} - 5 - メチル - 1, 2$ -ジヒドロ-3H-ピラゾール-3-オン

4-シクロプロピルペンジルアルコールの代わりに4-シクロプチルオキシペンジルアルコールを用いて、実施例3と同様の方法で標記化合物を合成した。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

1.55-1.70 (1H, m), 1.70-1.85 (1H, m), 1.90-2.05 (5H, m), 2.30-2.45 (2H, m), 3.50 (2H, s), 4.55-4.65 (1H, m), 6.65-6.75 (2H, m), 6.95-7.10 (2H, m)

5 実施例16

5-メチルー4-〔(4-シクロプロピルフェニル)メチル〕-1, 2-ジヒ
10 ドロ-3 H-ピラゾール-3 -オンの代わりに4-{[4-(シクロブチルオキ シ)フェニル〕メチル}-5-メチル-1, 2-ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3-オンを用いて、実施例4と同様の方法で標記化合物を合成した。 1 H-NMR (CDC 1 $_3$) δ $_{DDM}$:

- 1.55-1.95 (2H, m), 1.88 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.05 (3H, s),
- 2. 10 (3H, s), 2.00-2.25 (2H, m), 2.35-2.50 (2H, m), 3.52 (1H, d, J=15.6Hz), 3.58 (1H, d, J=15.6Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 4.12 (1H, dd, J=2.4, 12.3Hz),
 - 4.30 (1H, dd, J=3.7, 12.3Hz), 4.50-4.65 (1H, m), 5.15-5.35 (3H, m),
 - 5.50-5.60 (1H, m), 6.65-6.75 (2H, m), 6.95-7.05 (2H, m)

20 参考例14

 $4-(\{4-(4-(4-(4-3)))$ フェニル $\}$ フェニル $\}$ メチル) -5-メ チル-3-(2,3,4,6-) ラーク・ファセチル $-\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラゾール

4-フルオロフェニルホウ酸の代わりに4-(ベンジルオキシ)フェニルホ 25 ウ酸を用いて、実施例1.4と同様の方法で標記化合物を合成した。 ^1H-NMR (CDC1.3) δ ppm:

1.85 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.15 (3H, s), 3.62 (1H, d, J=16.0Hz), 3.69 (1H, d, J=16.0Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 4.10-4.20

(1H, m), 4.25-4.40 (1H, m), 5.10 (2H, s), 5.15-5.35 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 6.95-7.55 (13H, m)

実施例17

 $4-(\{4-(ベンジルオキシ) フェニル) フェニル \} メチル) <math>-5-$ メチル-3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチル $-\beta-$ Dーグルコピラ 10 ノシルオキシ) -1 H-ピラゾール(0.14g)のメタノール(3 mL)溶 液に10 %パラジウムカーボン粉末(0.030g)を加え、水素雰囲気下室温で11 時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去した。残渣をアミノプロピルシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/(1-1)5~塩化メチレン/メタノール=10/(1)で精 製して、 $4-\{(4-(4-$ ヒドロキシフェニル)フェニル)メチル $\}-5-$ メチル-3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチル $-\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾール(0.071g)を得た。

¹H-NMR (CDC₁₃) δ ppm:

1.85 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.15 (3H, s), 3.62 20 (1H, d, J=15.7Hz), 3.69 (1H, d, J=15.7Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 4.10-4.20 (1H, m), 4.31 (1H, dd, J=3.9, 12.6Hz), 5.12 (1H, brs), 5.15-5.35 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 6.80-6.90 (2H, m), 7.10-7.25 (2H, m), 7.35-7.50 (4H, m)

25 実施例18

 $4-\{[4-(3-7)\lambda + 107]$

4-フルオロフェニルホウ酸の代わりに3-フルオロフェニルホウ酸を用いて、実施例14と同様の方法で標記化合物を合成した。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1.86 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.16 (3H, s), 3.63

(1H, d, J=16.1Hz), 3.71 (1H, d, J=16.1Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 4.05-4.20 (1H, m), 4.32 (1H, dd, J=4.0, 12.4Hz), 5.15-5.35 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 6.95-7.05 (1H, m), 7.15-7.50 (7H, m)

参考例15

10 4- (ピリジン-2-イル) ベンジルクロリド

2-(p-h)ル)ピリジン(1.7g)及びN-クロロスクシンイミド(1.5g)の四塩化炭素(30mL)溶液に α , $\alpha-$ アゾピスイソブチロニトリル(0.033g)を加え、5時間加熱還流した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサンノ酢酸エチルー5(1.20~1) まままり

15 ン/酢酸エチル= $5/1\sim3/1$)で精製し、4-(ピリジン-2-イル)ベンジルクロリド(1.1g)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

4.65 (2H, s), 7.20-7.30 (1H, m), 7.45-7.55 (2H, m), 7.65-7.80 (2H, m), 7.95-8.05 (2H, m), 8.65-8.75 (1H, m)

20

実施例19

5-メチルー4- {(4-(ピリジン-2-イル) フェニル) メチル) -1, 2 -ジヒドロー3H-ピラゾール-3-オン

4-プロモベンジルプロミドの代わりに4-(ピリジンー2-イル)ベンジ 25 ルクロリドを用いて、参考例11と同様の方法で標記化合物を合成した。 1 H-NMR(DMSO-d $_6$) δ ppm:

2.03 (3H, s), 3.60 (2H, s), 7.20-7.30 (2H, m), 7.31 (1H, ddd, J=1.2, 4.7, 7.3Hz), 7.80-8.00 (4H, m), 8.63 (1H, ddd, J=0.9, 1.6, 4.7Hz)

実施例20

 $3 - (\beta - D - J)$ ルコピラノシルオキシ) $-5 - \lambda$ チル $-4 - \{[4 - (シクロプロピリデンメチル) フェニル] メチル<math>\} - 1$ H -ピラゾール

1.05-1.20 (2H, m), 1.30-1.45 (2H, m), 2.06 (3H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.60-3.90 (4H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.60-6.70 (1H, m), 7.00-7.20 (2H, m), 7.30-7.45 (2H, m)

実施例21

5-メチル-4-〔(4-シクロプロピルフェニル) メチル〕-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール(0.14g)のエタノール(8.4mL)溶液に2mo1/L水酸化ナトリウム水溶液(0.63mL)を加え、室温にて30分間撹拌した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=6/1)で精製することにより3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-メチル-4-〔(4-シクロプロピルフェニル)メチル〕-1H-ピラゾール(0.087g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

0.55-0.70 (2H, m), 0.85-0.95 (2H, m), 1.75-1.90 (1H, m), 2.04 (3H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.60-3.90 (4H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.85-7.15 (4H, m)

5

実施例22

(E) $-4-\{(4-(プタ-1-エン-1-イル) フェニル) メチル\} -3-(β-D-グルコピラノシルオキシ) <math>-5-$ メチル-1 H-ピラゾール

5-メチルー4ー ((4-シクロプロピルフェニル) メチル] -3-(2,3,

- 10 4, 6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールの代わりに(E)-4-{[4-(プター1-エン-1-イル)フェュール〕メチル}-5-メチルー3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールを用いて、実施例 21 と同様の方法で標記化合物を合成した。
- 15 ¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm: 1.07 (3H, t, J=7.4Hz), 2.05 (3H, s), 2.15-2.25 (2H, m), 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.80 (3H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.22 (1H, dt, J=16.0, 6.5Hz), 6.33 (1H, d, J=16.0Hz), 7.05-7.15 (2H, m), 7.20-7.25 (2H,

20

実施例23

m)

5-メチルー4-((4-シクロプロピルフェニル)メチル)-3-(2, 3, 25 4, 6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)-1 H- ピラゾールの代わりに5-メチルー3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)-4- {(4-(チアゾール-2-イル)フェニル〕メチル}-1 H-ピラゾールを用いて、実施例21 と同様の方

法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

2.10 (3H, s), 3.25-3.50 (4H, m), 3.60-3.90 (4H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 7.30-7.40 (2H, m), 7.55 (1H, d, J=3.1Hz), 7.80-7.90 (3H, m)

5

実施例24

3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(3-ヒドロキシプロピル)フェニル]メチル}-5-トリフルオロメチルー1 H-ピラゾール4-{[4-(3-ヒドロキシプロピル)フェニル]メチル}-5-トリフル10 オロメチルー3-(2,3,4,6-テトラーの-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾール(0.45g)のメタノール(7mL)溶液にナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.068mL)を加え、室温で30分間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=6/1)

15 で精製し、 $3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-4-\{[4-(3-ヒドロキシプロピル) フェニル] メチル<math>\}-5-トリフルオロメチル-1H-ピラ ゾール (0.17g)$ を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

1.75-1.85 (2H, m), 2.62 (2H, t, J=7.6Hz), 3.30-3.45 (4H, m), 3.54 (2H, t, 2O J=6.2Hz), 3.68 (1H, dd, J=5.2, 12.2Hz), 3,75-3.95 (3H, m), 4.95-5.05 (1H, m), 7.05-7.15 (4H, m)

実施例25

 $3-(\beta-D-J)$ ルコピラノシルオキシ)-5-メチルー4-{ $\{4-(2-)$ メテルプロパー1-エンー1-イル)フェニル〕メチル $\}-1$ H-ピラゾール 5-メチルー4- $\{(4-)$ クロプロピルフェニル)メチル $\}-3 \{(2,3,4,6-$ テトラーO-アセチルー $\beta-$ D-Jルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールの代わりに5-メチルー4-{ $\{4-(2-$ メチルプロパー1-エン

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

5 1.81 (3H, d, J=1.0Hz), 1.86 (3H, s), 2.06 (3H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.60-3.80 (3H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.15-6.25 (1H, m), 7.00-7.20 (4H, m)

実施例26

5-メチルー4-〔(4-シクロプロピルフェニル) メチル〕-3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールの代わりに4-{[4-(4-フルオロフェニル)フェニル〕メチル}

15 -5-メチル-3- (2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチル $-\beta-$ D-グル コピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールを用いて、実施例 2 1 と同様の方法 で標記化合物を合成した。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

2.10 (3H, s), 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.90 (4H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 7.05-7.20 (2H, m), 7.25-7.35 (2H, m), 7.40-7.50 (2H, m), 7.50-7.65 (2H, m)

実施例27

 $4-\{[4-(シクロプチルオキシ) フェニル] メチル<math>\}-3-(\beta-D-グ)$ 25 コピラノシルオキシ)-5-メチル-1 H-ピラゾール

5-メチルー4- $\{(4-$ シクロプロピルフェニル)メチル $\}$ -3- $\{(2,3,4,6-$ テトラーO-アセチルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ $\}$ -1 H-ピラゾールの代わりに4- $\{(4-$ (シクロプチルオキシ)フェニル $\}$ メチル $\}$

-5-メチル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-*O*-アセチル $-\beta-$ D-グル コピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールを用いて実施例 2 1 と同様の方法で 標記化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

5 1.60-1.90 (2H, m), 2.00-2.15 (5H, m), 2.35-2.50 (2H, m), 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.75 (3H, m), 3.75-3.90 (1H, m), 4.50-4.70 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.65-6.75 (2H, m), 7.00-7.15 (2H, m)

実施例28

- 3 (β-D-グルコピラノシルオキシ) 5 メチル-1 イソプロピルー4 ((4-シクロプロピルフェニル) メチル) 1 H-ピラゾール
 3 (β-D-グルコピラノシルオキシ) 5 メチルー4 ((4-シクロプロピルフェニル) メチル) 1 H-ピラゾール (5 6 mg) 及び炭酸セシウム (2 3 mg) の N, N-ジメチルホルムアミド (1.5 mL) 懸濁液に、8
 0 ℃にて2 ヨードプロパン (0.0 4 3 mL) を加え、3 5 分間撹拌した。反応混合物に水を加え、ODS固相抽出法 (洗浄溶媒:蒸留水,溶出溶媒:メタノール) により精製した。得られた粗精製物を分取用シリカゲル薄層クロマトグラフィー (展開溶媒:塩化メチレン/メタノール=7/1) により精製して3 (β-D-グルコピラノシルオキシ) 5 メチルー1 イソプロピルフィー (4 5 mg) を得た。
 - $^{1}H-NMR$ (CD $_{3}$ OD) δ ppm:

0.50-0.65 (2H, m), 0.80-0.95 (2H, m), 1.36 (3H, d, J=6.6Hz), 1.37 (3H, d, J=6.6Hz), 1.75-1.90 (1H, m), 2.07 (3H, s), 3.15-3.50 (4H, m), 3.60-3.85 (4H, m), 4.30-4.50 (1H, m), 4.95-5.10 (1H, m), 6.85-7.10 (4H, m)

実施例29

25

 $3-(\beta-D-J)$ ルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(4-k))$ ロキシフェ

ニル)フェニル]メチル] -5-メチル-1*H*-ピラゾール

5-メチルー4- $\{(4-$ シクロプロピルフェニル)メチル $\}-3-$ (2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールの代わりに4-{ $\{(4-$ (4-ヒドロキシフェニル)フェニル)メチル $\}-5-$ メチルー3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールを用いて、実施例 2 1 と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

2.09 (3H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.60-3.90 (4H, m), 5.00-5.10 (1H, m),

10 6.75-6.85 (2H, m), 7.15-7.25 (2H, m), 7.30-7.45 (4H, m)

実施例30

5

15 5-メチルー4-〔(4-シクロプロピルフェニル) メチル〕-3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルーB-Dーグルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールの代わりに4-{[4-(3-フルオロフェニル)フェニル〕メチル}-5-メチル-3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルーB-Dーグルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールを用いて、実施例 2 1 と同様の方法で標記化合物を合成した。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

2.10 (3H, s), 3.25-3.55 (4H, m), 3.60-3.90 (4H, m), 5.00-5.15 (1H, m), 6.95-7.10 (1H, m), 7.25-7.35 (3H, m), 7.35-7.45 (2H, m), 7.45-7.55 (2H, m)

25

実施例31

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

2.10 (3H, s), 3.30-3.45 (4H, m), 3.60-3.90 (4H, m), 5.00-5.15 (1H, m), 7.25-7.40 (3H, m), 7.75-7.95 (4H, m), 8.50-8.60 (1H, m)

実施例32

 $3-(\beta-D-J)$ ルコピラノシルオキシ)-5-メチル-1-(シクロプロピルメチル)-4-[(4-シクロプロピルフェニル)メチル)-1 H-ピラゾール 2-3ードプロパンの代わりに(プロモメチル)シクロプロパンを用いて、実施例 2 8 と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

0.25-0.40 (2H, m), 0.45-0.65 (4H, m), 0.80-0.95 (2H, m), 1.05-1.25 (1H, m), 1.75-1.90 (1H, m), 2.08 (3H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.55-3.90 (6H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.85-7.10 (4H, m)

実施例33

25

 $3 - (\beta - D - f)$ ルコピラノシルオキシ) -1 - (2 - E) ロキシエチル) -

5 -メチルー4 - ((4 - シクロプロピルフェニル) メチル) <math>- 1 H -ピラゾール

3 - (β-D-グルコピラノシルオキシ) - 5 - メチルー4 - 〔(4 - シクロプロピルフェニル) メチル〕 - 1 H - ピラゾール (3 3 m g) 及び炭酸セシウム (1 3 8 m g) の N, N - ジメチルホルムアミド (1 m L) 懸濁液に、40℃にて酢酸 (2 - プロモエチル) エステル (0.0 3 5 m L) を加え、2時間撹拌した。反応混合物に水を加え、ODS固相抽出法 (洗浄溶媒:蒸留水,溶出溶媒:メタノール) により精製した。得られた粗精製物をメタノール (1 m L)に溶解し、2 m o 1 / L 水酸化ナトリウム水溶液 (0.0 4 m L)を加え、室温にて30分間撹拌した。溶媒を減圧下留去し、得られた残渣をODSカラムクロマトグラフィー (展開溶媒:メタノール/水=3/2)により精製して3ー(β-D-グルコピラノシルオキシ)-1-(2-ヒドロキシエチル)-5ーメチルー4ー〔(4-シクロプロピルフェニル)メチル〕-1 H-ピラゾール(8 m g)を得た。

15 ¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm: 0.45-0.55 (2H, m), 0.70-0.85 (2H, m), 1.65-1.80 (1H, m), 2.01 (3H, s),

3. 15-3. 35 (4H, m), 3. 50-3. 65 (3H, m), 3. 65-3. 75 (3H, m), 3. 90 (2H, t, J=5. 5Hz), 4. 95-5. 05 (1H, m), 6. 80-6. 90 (2H, m), 6. 90-7. 00 (2H, m)

20 実施例34

- $3-(\beta-D-\mathcal{I})$ ルコピラノシルオキシ)-5-メチル-1-シクロペンチル-
- 4- 〔(4-シクロプロピルフェニル) メチル〕-1H-ピラゾール

2-ヨードプロパンの代わりにプロモシクロペンタンを用いて、実施例28と同様の方法で標記化合物を合成した。

25 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

0.55-0.65 (2H, m), 0.80-1.00 (2H, m), 1.50-1.75 (2H, m), 1.75-2.10 (7H, m), 2.07 (3H, s), 3.15-3.45 (4H, m), 3.55-3.85 (4H, m), 4.45-4.65 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 6.85-7.10 (4H, m)

参考例16

- 4-エチルベンジルアルコール(2.5g)及びトリエチルアミン(2.5 mL)のテトラヒドロフラン(35mL)溶液にメタンスルホニルクロリド(1.4mL)を加え、室温で1時間撹拌し、不溶物をろ去した。得られたメタンスルホン酸-4-エチルベンジルエステルのテトラヒドロフラン溶液を、水素化ナトリウム(60%、0.72g)及びアセト酢酸メチル(1.9mL)の1,2-ジメトキシエタン(40mL)懸濁液に加え、70℃で2時間撹拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出し
 - た。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣のトルエン(50mL)溶液にヒドラジン一水和物(2.7mL)を加え、80℃で2時間撹拌した。反応混合物を室温に冷却し、ヘキサンを加え析出物をろ取し、水及びヘキサンで洗浄した。減圧下乾燥し、4-〔(4-エチルフェニル)
 - メチル] -5 メチル-1, 2 ジヒドロ-3 H ピラゾール-3 オン(1. 2 g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.13 (3H, t, J=7.6Hz), 2.00 (3H, s), 2.45-2.60 (2H, m), 3.49 (2H, s), 20 7.00-7.15 (4H, m)

参考例17

4-((4-x+3)-x+3) + (2, 3, 4, 6-x+3) + (2, 3, 4, 6

4-((4-エチルフェニル) メチル) -5-メチル-1, 2-ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3-オン(0.65g) 及びアセトプロモー α -D-グルコース(1.2g)のテトラヒドロフラン(15mL) 懸濁液に炭酸銀(0.8

5

1. 19 (3H, t, J=7.6Hz), 1. 86 (3H, s), 2. 02 (3H, s), 2. 03 (3H, s), 2. 07 (3H, s), 2. 12 (3H, s), 2. 58 (2H, q, J=7.6Hz), 3. 56 (1H, d, J=15.7Hz), 3. 63 (1H, d, J=15.7Hz), 3. 80-3. 90 (1H, m), 4. 13 (1H, dd, J=2.4, 12.5Hz), 4. 31 (1H, dd, J=4.1, 12.5Hz), 5. 10-5. 35 (3H, m), 5. 50-5. 65 (1H, m), 7. 00-7. 15 (4H, m), 8. 91 (1H, brs)

参考例18

1-(2-ペンジルオキシエチル)-4-((4-エチルフェニル)メチル)-15 4-〔(4-エチルフェニル) メチル〕-5-メチル-3-(2, 3, 4, 6 ーテトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾ ール(0.030g)及び炭酸セシウム(0.091g)のアセトニトリル(0. 4mL) 懸濁液にペンジル (2-プロモエチル) エーテル (0.035mL) 20 を加え、80℃で30分間撹拌した。反応混合物を室温に冷却し、さらに一晩 撹拌した。反応混合物にメタノール(0.4mL)及び2mo1/L水酸化ナ トリウム水溶液(0.55mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物 に水を加え CBA 固層抽出法 (洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール) で 精製した。さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチ 25 レン/メタノール=10/1~5/1)で精製し、1-(2-ペンジルオキシ エチル) -4- ((4-エチルフェニル) メチル) -3- (β-D-グルコピラ ノシルオキシ) - 5 - メチル - 1 H - ピラゾール(0.012g) を得た。

75

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.17 (3H, t, J=7.6Hz), 2.08 (3H, s), 2.56 (2H, q, J=7.6Hz), 3.25-3.45 (4H, m), 3.60-3.90 (6H, m), 4.05-4.20 (2H, m), 4.30-4.45 (2H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 7.00-7.30 (9H, m)

5

20

.参考例19

5-メチルー4- ((4-メチルチオフェニル) メチル)-1, 2-ジヒドロー 3H-ピラゾール-3-オン

4-エチルベンジルアルコールの代わりに4-メチルチオベンジルアルコー 10 ルを用いて、参考例16と同様の方法で標記化合物を合成した。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

1.99 (3H, s), 2.42 (3H, s), 3.50 (2H, s), 7.05-7.20 (4H, m)

参考例20

15 5-メチルー4- ((4-メチルチオフェニル)メチル)-3- (2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラ ゾール

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.88 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.07 (3H, s), 2.12 (3H, s), 2.44 (3H, s), 3.50-3.65 (2H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 4.13 (1H, dd, J=2.4, 12.4Hz),

25 4.31 (1H, dd, J=4.1, 12.4Hz), 5.15-5.30 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 7.00-7.10 (2H, m), 7.10-7.20 (2H, m), 8.65-8.85 (1H, brs)

参考例21

 $3 - (\beta - D - J)$ ルコピラノシルオキシ) $-5 - \lambda + J) - 4 - (4 - \lambda + J)$ オフェニル) メチル) -1 H - ピラゾー

10 1*H*-ピラゾール (0.23g) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

2.06 (3H, s), 2.42 (3H, s), 3.20-3.45 (4H, m), 3.55-3.75 (3H, m), 3.80-3.90 (1H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 7.05-7.20 (4H, m)

15 参考例 2 2

4-[(4-7)]ロポキシフェニル)メチル]-5-メチル-1, 2-ジヒドロ-3H-ピラゾール-3-オン

4-イソプロポキシベンジルアルコール (0.34g)のテトラヒドロフラン (6mL)溶液にトリエチルアミン (0.28mL) およびメタンスルホニ 20 ルクロリド (0.16mL)を加え、室温にて30分間撹拌し、不溶物をろ去した。得られたメタンスルホン酸4-イソプロポキシベンジルのテトラヒドロフラン溶液を水素化ナトリウム (60%、81mg) およびアセト酢酸メチル (0.20mL)の1,2-ジメトキシエタン (10mL) 懸濁液に加え、80℃にて一晩撹拌した。反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、ジエチルエーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去し、残渣をトルエン (5mL)に溶解し、無水ヒドラジン (0.19mL)を加え、80℃にて一晩撹拌した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:塩化メ

チレン/メタノール=10/1)にて精製して4-((4-4)) にでおいして 4-4 には 4-

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm:$

5 1.22 (6H, d, J=6.0Hz), 1.99 (3H, s), 3.45 (2H, s), 4.40-4.60 (1H, m), 6.65-6.80 (2H, m), 6.95-7.10 (2H, m)

参考例23

4-[(4-T)]ロポキシフェニル)メチル]-5-メチル-1, 2-ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3 -オン(4 6 m g)、アセトブロモー α - D-グルコース(9 9 m g)および4 A モレキュラシーブスのテトラヒドロフラン(3 m L) 懸濁液に炭酸銀(6 6 m g)を加え、6 5 C 遮光下一晩撹拌した。反応混合物をアミノプロピルシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:テトラヒドロフラン)にて精製した。さらにシリカゲル分取薄層クロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル/ヘキサン= 2/1)にて精製し、4-[(4-T)] 1/2

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1. 25-1. 35 (6H, m), 1. 88 (3H, s), 2. 01 (3H, s), 2. 03 (3H, s), 2. 05 (3H, s), 2. 10 (3H, s), 3. 45-3. 65 (2H, m), 3. 80-3. 90 (1H, m), 4. 13 (1H, dd, J=2. 3, 12. 4Hz), 4. 31 (1H, dd, J=4. 0, 12. 4Hz), 4. 40-4. 55 (1H, m), 5. 15-5. 35 (3H, m), 5. 50-5. 60 (1H, m), 6. 70-6. 80 (2H, m), 6. 95-7. 05 (2H, m)

参考例24

 $3-(\beta-D-\mathcal{I})$ ルコピラノシルオキシ) $-4-[(4-\mathcal{I})]$ ロポキシフェニル)メチル]-5-メチル-1 H-ピラ \mathcal{I} ール

4-[(4-T)]ロポキシフェニル)メチル] -5-メチル-3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチル $-\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾール(61 mg)のエタノール(3 mL)溶液に1 mo 1 /L 水酸化ナトリウム水溶液(0.53 mL)を加え、室温にて2 時間撹拌した。溶媒を減圧下留去し、残渣をOD S固層抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)により精製して $3-(\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ)-4-[(4- イソプロポキシフェニル)メチル] -5-メチル-1 H-ピラゾール(39 mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1. 26 (6H, d, J=5. 9Hz), 2. 05 (3H, s), 3. 25-3. 45 (4H, m), 3. 55-3. 75 (3H, m), 3. 75-3. 90 (1H, m), 4. 45-4. 60 (1H, m), 5. 00-5. 10 (1H, m), 6. 70-6. 80 (2H, m), 7. 00-7. 15 (2H, m)

15

20

25

10

実施例35

4-[(4-x+y)] $-3-(\beta-D-y)$ $-3-(\beta-D-y)$

(0.012g) のエタノール (2mL) 溶液に触媒量の10%パラジウムカーボン粉末を加え、水素雰囲気下室温で30分間撹拌した。不溶物をろ去し、溶媒を減圧下留去し、4-[(4-エチルフェニル) メチル $]-3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-1-(2-ヒドロキシエチル)-5-メチル-1 <math>H$ -ピラゾール (0.011g) を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

1.18 (3H, t, J=7.6Hz), 2.11 (3H, s), 2.56 (2H, q, J=7.6Hz), 3.25-3.50 (4H, m), 3.55-3.95 (6H, m), 3.95-4.05 (2H, m), 5.05-5.15 (1H, m), 7.00-7.15 (4H,

79

m)

実施例36

3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-1-(3-ヒドロキシプロピル) -5-メチル-4- ((4-メチルチオフェニル) メチル) -1*H*-ピラゾール チオフェニル)メチル]-1H-ピラゾール(0.020g)及び炭酸セシウ ム (0.11g) のN, N-ジメチルホルムアミド (0.5mL) 懸濁液に3 ープロモプロパノール(O. 022mL)を加え、40℃で一晩撹拌した。反 応混合物に水を加え、ODS固層抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタ 10 ノール)で精製した。さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒: 塩化メチレン/メタノール=5/1)で精製し、3-(β-D-グルコピラノ シルオキシ) -1-(3-ヒドロキシプロピル) -5-メチル-4-((4-メ チルチオフェニル)メチル)-1H-ピラゾール(0.011g)を得た。 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.85-1.95 (2H, m), 2.10 (3H, s), 2.42 (3H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.45-3.55 (2H, m), 3.60-3.75 (3H, m), 3.82 (1H, dd, J=1.8, 12.2Hz), 3.95-4.10 (2H, m)

m), 5.00-5.15 (1H, m), 7.05-7.20 (4H, m)

20 実施例37

15

ラノシルオキシ) -5-メチル-1H-ピラゾール

ーテトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾ ール (0.030g) 及び炭酸セシウム (0.036g) のアセトニトリル (0. 25 4mL) 懸濁液にアリルヨージド(0.010mL)を加え、室温にて1時間 撹拌した。反応混合物にメタノール(0.4mL)及び1mo1/L水酸化ナ トリウム水溶液(0.5mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物に

水を加え、ODS固層抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製した。 さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1)で精製し、1-アリルー4-[(4-エチルフェニル)メチル] -3-($\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) -5-メチルー1 H-ピラゾール(0.018g) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.18 (3H, t, J=7.5Hz), 2.04 (3H, s), 2.57 (2H, q, J=7.5Hz), 3.25-3.45 (4H, m), 3.55-3.95 (4H, m), 4.50-4.65 (2H, m), 4.80-4.95 (1H, m), 5.00-5.20 (2H, m), 5.85-6.00 (1H, m), 7.00-7.15 (4H, m)

10

実施例38

1-(シクロプロピルメチル) -3-(β-D-グルコピラノシルオキシ) -5-メチルー4-[(4-メチルチオフェニル) メチル] -1 H-ピラゾール 3-(β-D-グルコピラノシルオキシ) -5-メチルー4-[(4-メチル 3-(β-D-グルコピラノシルオキシ) -5-メチルー4-[(4-メチル チオフェニル) メチル] -1 H-ピラゾール (0.081g) のN, N-ジメチルホルムアミド (1mL) 溶液に、炭酸セシウム (0.40g)、プロモメチルシクロプロパン (0.099mL) 及び触媒量のヨウ化ナトリウムを加え、室温で7日間撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残20 査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1~8/1) で精製し、1-(シクロプロピルメチル) -3-(β-D-グルコピラノシルオキシ) -5-メチル-4-[(4-メチルチオフェニル) メチル] -1 H-ピラゾール (0.041g) を得た。
¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

25 0.25-0.40 (2H, m), 0.40-0.60 (2H, m), 1.05-1.25 (1H, m), 2.10 (3H, s), 2.42 (3H, s), 3.25-3.45 (4H, m), 3.55-3.90 (6H, m), 5.00-5.10 (1H, m), 7.00-7.25 (4H, m)

PCT/JP02/01707 WO 02/068439

81

実施例39

4- ((4-エチルフェニル) メチル) -3- (β-D-グルコピラノシルオキ シ)-1-(3-ヒドロキシプロピル)-5-メチル-1*H*-ピラゾール 4- [(4-エチルフェニル) メチル] -5-メチル-3-(2, 3, 4, 6 ーテトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラゾ 5 ール(0.030g)及び炭酸セシウム(0.091g)のアセトニトリル(0. 4mL) 懸濁液にベンジル(3-ブロモプロピル) エーテル(0.039mL) を加え、80℃で30分間撹拌した。反応混合物にメタノール(0.4mL) 及び2mol/L水酸化ナトリウム水溶液(0.55mL)を加え、室温で一 晩撹拌した。反応混合物に水を加え、ODS固層抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、 10 溶出溶媒:メタノール) にて精製した。溶出液に触媒量の10%パラジウムカ ーポン粉末を加え、水素雰囲気下室温で3日間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ 液の溶媒を減圧下留去した。残渣をODS液体クロマトグラフィー(溶出溶媒: メタノール/水=40/60) で精製し、4-[(4-エチルフェニル) メチル] $-3 - (\beta - D - f) + (\beta - D -$ -5-メチル-1*H*-ピラゾール(0.0080g)を得た。 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm: 1.18 (3H, t, J=7.5Hz), 1.85-2.00 (2H, m), 2.10 (3H, s), 2.57 (2H, q, J=7.5Hz),

実施例40

20

25

1-(シクロプロピルメチル)-3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)- $4-((4-(1)^2 + (1)^2$ ル

3.25-3.45 (4H, m), 3.45-3.55 (2H, m), 3.55-3.90 (4H, m), 3.95-4.10 (2H,

m), 5.00-5.10 (1H, m), 7.00-7.15 (4H, m)

 $3 - (\beta - D - J) + (\beta - D - J$ ニル)メチル] -5-メチル-1H-ピラゾール(0.050g)、炭酸セシウ ム(0.20g)及び触媒量のヨウ化ナトリウムのN, N-ジメチルホルムア ミド (1 mL) 懸濁液に、50℃でプロモメチルシクロプロパン(0.050 g)を加え、3日間撹拌した。反応混合物に水を加え、ODS固層抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製した。ついでシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=8/1)で精製し、 $1-(シクロプロピルメチル)-3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-4-((4-イソプロポキシフェニル)メチル)-<math>5-$ メチル-1 H-ピラゾール(0.034 g)を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

0. 25-0. 35 (2H, m), 0. 45-0. 55 (2H, m), 1. 10-1. 25 (1H, m), 1. 26 (6H, d, 1O J=6. 1Hz), 2. 09 (3H, s), 3. 25-3. 45 (4H, m), 3. 55-3. 75 (3H, m), 3. 75-3. 90 (3H, m), 4. 45-4. 55 (1H, m), 5. 00-5. 10 (1H, m), 6. 70-6. 85 (2H, m), 7. 00-7. 15 (2H, m)

実施例41

- 15 1-シクロペンチルー $3-(\beta-D-\mathcal{O})$ ルコピラノシルオキシ) $-4-(4-\mathcal{O})$ イソプロポキシフェニル)メチル)-5-メチル-1 H-ピラゾール
 - $3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-イソプロポキシフェニル) メチル]-5-メチルー<math>1H$ -ピラゾール (0.050g) 及び炭酸セシウム (0.20g) のN, N-ジメチルホルムアミド (1mL) 懸濁液に、
- 20 80℃でシクロペンチルブロミド(0.055g)を加え、30分間撹拌した。 冷却後、反応混合物に水を加え、ODS固層抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出 溶媒:メタノール)で精製した。ついでシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=8/1)で精製し、1-シクロペン チルー3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-イソプロポキシ
- 25 フェニル)メチル)-5ーメチル-1Hーピラゾール(0.034g)を得た。 1 H-NMR(CD $_{3}$ OD) δ ppm:
 - 1.26 (6H, d, J=6.1Hz), 1.55-1.75 (2H, m), 1.80-2.05 (6H, m), 2.03 (3H, s), 3.15-3.30 (1H, m), 3.30-3.45 (3H, m), 3,60-3.75 (3H, m), 3.77 (1H, dd, J=2.6,

12. 0Hz), 4. 40-4. 65 (2H, m), 5. 00-5. 10 (1H, m), 6. 70-6. 85 (2H, m), 7. 00-7. 15 (2H, m)

実施例42

5 1-(シクロプロピルメチル)-4-[(4-イソプロポキシフェニル) メチル]<math>-5-メチル-3-(6-O-プロピオニル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラゾール

1-(シクロプロピルメチル) -3-(β-D-グルコピラノシルオキシ) -4-[(4-イソプロポキシフェニル) メチル] -5-メチル-1 H-ピラゾ ール (0.40g) の2,4,6-トリメチルピリジン (1.5mL) 溶液に 0℃でプロピオニルクロリド (0.0088g) を加え、3時間撹拌した。反 応混合物にクエン酸一水和物 (3.3g) 及び水を加え、ODS固層抽出法 (洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール) で精製した。さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1) で 15 精製し、1-(シクロプロピルメチル) -4-[(4-イソプロポキシフェニル) メチル] -5-メチル-3-(6-O-プロピオニルーβ-D-グルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラゾール (0.20g) を得た。 1H-NMR (CD3OD) δ ppm:

0. 25-0. 35 (2H, m), 0. 45-0. 55 (2H, m), 1. 05 (3H, t, J=7.6Hz), 1. 15-1. 25 (1H, 20 m), 1. 26 (6H, d, J=6. 3Hz), 2. 07 (3H, s), 2. 29 (2H, q, J=7.6Hz), 3. 30-3. 55 (4H, m), 3. 55-3. 70 (2H, m), 3. 82 (2H, d, J=6.7Hz), 4. 22 (1H, dd, J=5. 4, 12. 0Hz), 4. 32 (1H, dd, J=2. 3, 12. 0Hz), 4. 45-4. 55 (1H, m), 5. 05-5. 15 (1H, m), 6. 70-6. 80 (2H, m), 7. 00-7. 15 (2H, m)

25 実施例43

 $1-(シクロプロピルメチル)-3-(6-O-エトキシカルボニル-<math>\beta-D$ -グルコピラノシルオキシ)-4-((4-イソプロポキシフェニル)メチル)-5-メチル-1H-ピラゾール

1-(シクロプロピルメチル) -3-(β-D-グルコピラノシルオキシ) -4-〔(4-イソプロポキシフェニル) メチル〕 -5-メチルー<math>1H-ピラゾール $(0.050\,\mathrm{g})$ の2, 4, 6-トリメチルピリジン $(1\,\mathrm{mL})$ 溶液にクロロギ酸エチル $(0.035\,\mathrm{g})$ を加え、室温にて一晩撹拌した。反応混合物にクエン酸一水和物 $(3.3\,\mathrm{g})$ 及び水を加え、ODS固層抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製した。さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1)で精製し、1-(シクロプロピルメチル) -3-(6-O-エトキシカルボニル-β-D-グルコピラノシルオキシ) -4-〔(4-イソプロポキシフェニル)メチル〕 -5-メチル-<math>1H-ピラゾール $(0.043\,\mathrm{g})$ を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

0. 25-0. 35 (2H, m), 0. 45-0. 55 (2H, m), 1. 05-1. 25 (1H, m), 1. 23 (3H, t, J=7. 1Hz), 1. 26 (6H, d, J=6. 1Hz), 2. 08 (3H, s), 3. 30-3. 50 (4H, m), 3. 62 (1H, d, J=16. 2Hz), 3. 67 (1H, d, J=16. 2Hz), 3. 82 (2H, d, J=6. 6Hz), 4. 13 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 23 (1H, dd, J=5. 2, 11. 7Hz), 4. 37 (1H, dd, J=2. 1, 11. 7Hz), 4. 45-4. 55 (1H, m), 5. 05-5. 15 (1H, m), 6. 70-6. 80 (2H, m), 7. 00-7. 15 (2H, m)

試験例1

10

- 20 ヒトSGLT2活性阻害作用確認試験
 - 1) ヒトSGLT 2発現プラスミドベクターの作製

SUPERSCRIPT Preamplification system (Gibco-BRL:LIFE TECHNOLOGIES)を用いて、ヒト腎臓由来のtotal RNA (Ori gene)をオリゴdTをプライマーとして逆転写し、PCR増幅用cDNAライブラリーを作製した。上記ヒト腎cDNAライブラリーを鋳型として、配列番号1及び2で示される下記のオリゴヌクレオチド0702F及び0712Rをプライマーに用い、PCR反応によりヒトSGLT2をコードするDNA断片を増幅した。増幅されたD

NA断片をクローニング用ペクターpCR-Blunt(Invitroge n)にこのキットの標準法に従いライゲーションした。常法により大腸菌HB 101株に導入した後、形質転換株をカナマイシン50µg/mLを含むLB 寒天培地で選択した。この形質転換株の1つからプラスミドDNAを抽出精製 し、配列番号3及び4で示される下記のオリゴヌクレオチド、0714Fおよ び0715Rをプライマーとして用い、PCR反応によりヒトSGLT2をコ ードするDNA断片を増幅した。増幅されたDNA断片を制限酵素XhoI及 びHindIIIで消化した後、Wizard Purification System (Promega) により精製した。この精製したDNA断片を 10 融合化蛋白質発現用ベクターpcDNA3. 1(-)Myc/His-B(I n v i t r o g e n)の対応する制限酵素部位に組み込んだ。常法により大腸 菌HB101株に導入した後、形質転換株をアンピシリン100μg/mLを 含むLB寒天培地で選択した。この形質転換株からプラスミドDNAを抽出精 製し、ベクターpcDNA3.1(-)Myc/His-Bのマルチクローニ ング部位に挿入されたDNA断片の塩基配列を調べた。We11sらにより報 15 告されたヒトSGLT2 (Am. J. Physiol., Vol. 263, pp. 459-465(1992)) に対し、このクローンは1塩基の置換(433番) 目のイソロイシンをコードするATCがGTCに置換)を有していた。この結 果433番目の残基のイソロイシンがパリンに置換したクローンを得た。この カルボキシ末端側最終残基のアラニンの次から配列番号5で示されるペプチド 20 を融合化したヒトSGLT2を発現するプラスミドベクターをKL29とした。

配列番号1 ATGGAGGAGCACACAGAGGC

配列番号2 GGCATAGAAGCCCCAGAGGA

25

配列番号3 AACCTCGAGATGGAGGAGCACACAGAGGC

配列番号4 AACAAGCTTGGCATAGAAGCCCCCAGAGGA

配列番号5 KLGPEQKLISEEDLNSAVDHHHHHHH

2) ヒトSGLT2一過性発現細胞の調製

ヒトSGLT2発現プラスミドKL29を電気穿孔法によりCOS-7細胞 (RIKEN CELL BANK RCB0539) に導入した。電気穿孔 法はジーンパルサーII (Bio-Rad Laboratories) を用 い、OPTI-MEM I培地 (Gibco-BRL:LIFE TECHN OLOGIES) 500 µ Lに対しCOS-7細胞2×10 個とKL29 2 0μgを含む0.4cmキュペット内で0.290kV、975μFの条件下 行った。遺伝子導入後、細胞を遠心分離により回収し細胞1キュベット分に対 し1mLのOPTI-MEM I培地を加え懸濁した。この細胞懸濁液を96 ウェルプレートの1ウェルあたり125 μ L ずつ分注した。37℃、5%CO2 10 の条件下一晩培養した後、10%ウシ胎仔血清(三光純薬(株))、100un its/mLペニシリンGナトリウム (Gibco-BRL:LIFE TE CHNOLOGIES)、100 µg/mL硫酸ストレプトマイシン (Gibc o-BRL:LIFE TECHNOLOGIES) を含むDMEM培地 (G ibco-BRL:LIFE TECHNOLOGIES) を1ウェルあたり 15 125μ Lずつ加えた。翌日まで培養しメチルー α -D-グルコピラノシド取 り込み阻害活性の測定に供した。

3) メチルー α - D - グルコピラノシド取り込み阻害活性の測定

試験化合物をジメチルスルホキシドに溶解し、取り込み用緩衝液(140m M塩化ナトリウム、2mM塩化カリウム、1mM塩化カルシウム、1mM塩化マグネシウム、5mMメチルーα-D-グルコピラノシド、10mM2-[4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル]エタンスルホン酸、5mMトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを含む緩衝液 pH7.4)で希釈し、阻害活性測定用の検体とした。ヒトSGLT2-過性発現COS-7細胞の培地を除去し、1ウェルあたり前処置用緩衝液(140mM塩化コリン、2mM塩化カリウム、1mM塩化カルシウム、1mM塩化マグネシウム、10mM2-[4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル]エタンスルホン酸、

5mMトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを含む緩衝液pH7.4)を 200 μ L 加え、37℃で10分間静置した。前処置用緩衝液を除去し、再度 同一緩衝液を200 µ L加え、37℃で10分間静置した。作製した検体52 $5 \mu L k 7 \mu L のメチルー <math>\alpha - D - (U - 14 C)$ グルコピラノシド (Ame rsham Pharmacia Biotech)を加え混合し、測定用緩 5 衝液とした。対照群用に試験化合物を含まない測定用緩衝液を調製した。また 試験化合物非存在下並びにナトリウム非存在下の基礎取り込み測定用に塩化ナ トリウムに替えて140mMの塩化コリンを含む基礎取り込み測定用緩衝液を 同様に調製した。前処置用緩衝液を除去し、測定用緩衝液を1ウェルあたり7 5 µ L ずつ加え37℃で2時間静置した。測定用緩衝液を除去し、洗浄用緩衝 10 液(140mM塩化コリン、2mM塩化カリウム、1mM塩化カルシウム、1 mM塩化マグネシウム、10mMメチルー $\alpha-D-\mathcal{O}$ ルコピラノシド、10mM2- [4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル] エタンスルホン 酸、5mMトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを含む緩衝液pH7.4) を 1ウェルあたり 2 0 0 μ L ずつ加えすぐに除去した。この洗浄操作をさらに 2回行い、0. 2mo1/L水酸化ナトリウムを1ウェルあたり75μLずつ 加え細胞を可溶化した。可溶化液をピコプレート(Packard)に移し、 150μ Lのマイクロシンチ40 (Packard) を加えマイクロプレート シンチレーションカウンター トップカウント (Packard) にて放射活 性を計測した。対照群の取り込み量から基礎取り込み量を差し引いた値を10 - 0%とし、取り込み量の50%阻害する濃度(IC50値)を濃度一阻害曲線か ら最小二乗法により算出した。その結果は以下の表1の通りである。

[表1]

試験化合物	I C ₅₀ 値 (n M)
実施例20	1 5
実施例21	18
実施例22	4 1
実施例23	4 6
実施例 2 4	5 7
実施例 2 5	6 5
実施例26	150
実施例27	210
実施例32	2 6
実施例38	4 5
実施例39	47
WAY-123783	>100000

産業上の利用可能性

10.

本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびその薬理学的に許容される塩、並びにそのプロドラッグは、優れたヒトSGLT2活性阻害作用を発現し、腎臓での糖の再吸収を抑制し過剰な糖を尿中に排泄させることにより、優れた血糖低下作用を発揮する。本発明により、糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症等の高血糖症に起因する疾患の予防または治療薬を提供することができる。また、前記一般式(II)又は(IV)で表される化合物及びそれらの塩は、前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびその薬理学的に許容される塩、並びにそのプロドラッグを製造する際の中間体として重要であり、この化合物を経由することにより、前記一般式(I)で表される本発明のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびその薬理学的に許容される塩、並びにそのプロドラッ

89

グを容易に製造することができる。

「配列表フリーテキスト」

配列番号1:合成DNAプライマー

5 配列番号2:合成DNAプライマー

配列番号3:合成DNAプライマー

配列番号4:合成DNAプライマー

配列番号5:ヒトSGLT2のカルボキシル末端アラニン残基に融合したペプ

チド

請求の範囲

1. 一般式

10

15

20

$$R^2$$
 Q N N R^1

5 〔式中のQおよびTはどちらか一方が一般式

で表される基であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R^1 は水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル基をは一般式 $HO-A^1-$ (式中の A^1 は低級アルキレン基である)で表される基であり、 R^2 は水素原子、低級アルキル基、低級アルキル基、低級アルキル基、八口低級アルキル基、八口がン原子、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級アルキリデンメチル基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む 5 または 6 負環の芳香族複素環基または一般式 $HO-A^2-$ (式中の A^2 は低級アルキレン基である)で表される基であり、但し、 R^1 が水素原子または低級アルキル基の場合、 R^2 は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子ではない)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ。

- 2. R²が低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、 環状低級アルキリデンメチル基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を1~3個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を1 ~4個環内に含む5または6員環の芳香族複素環基または一般式HO-A²-(式中のA²は低級アルキレン基である)で表される基である、請求項1記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ。
- R^1 が低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル低級アルキル基または一般式 $HO-A^1-$ (式中の A^1 は低級アルキレン基である)で表される基であり、 R^2 が水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子である、請求項1記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ。

4. 一般式

〔式中のQ¹およびT¹はどちらか一方が一般式

20

(式中のPは水素原子またはプロドラッグを構成する基である)で表される基であり、他方が低級Tルキル基またはハロ低級Tルキル基であり、 R^{11} は水素

原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級ア ルキル低級アルキル基、プロドラッグを構成する基または一般式 P^1 -O- A^1 -(式中の P^1 は水素原子またはプロドラッグを構成する基あり、 A^1 は低級ア ルキレン基である)で表される基であり、 R^{12} は水素原子、低級アルキル基、 低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、 . 5 低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級ア ルキリデンメチル基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種ま たは同種の置換基を1~3個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原 子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を1~4個環内 に含む5または6員環の芳香族複素環基または一般式 $P^2-O-A^2-($ 式中のP10 2 は水素原子またはプロドラッグを構成する基あり、 A^2 は低級アルキレン基で ある)で表される基であり、但し、P、 R^{11} および R^{12} のうち少なくとも一つ にプロドラッグを構成する基を有しており、 R^{11} が水素原子または低級アルキ ル基の場合、R¹² は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アル キルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子ではない〕で表されるグ 15 ルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

- 5. R^{12} が低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級アルキリデンメチル基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む5 または6 員環の芳香族複素環基または一般式 $P^2-O-A^2-($ 式中の P^2 は水素原子またはプロドラッグを構成する基あり、 A^2 は低級アルキレン基である)で表される基である、請求項4 記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
 - 6. R^{11} が低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル低級アルキル基、プロドラッグを構成する基または一般式 P^1 -O- A^1 -(式中のP

 1 は水素原子またはプロドラッグを構成する基あり、 A^1 は低級アルキレン基である)で表される基であり、 R^{12} が水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子である、請求項4記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

7. 一般式

〔式中のQおよびTはどちらか一方が一般式

10

15

20

で表される基であり、他方が低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R^1 は水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル基、電級アルキル基である。で表される基であり、 R^2 は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級アルキリデンメチル基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む5または6 員環の芳香族複素環基または一般式 $HO-A^2-$ (式中の A^2 は低級アルキレン基である)で表される基であり、但し、 R^1 が水素原子または低級アルキル基の場合、 R^2 は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、

低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子ではない〕で表される請求項4記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

- 5 8. R²が低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級アルキリデンメチル基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を1~3個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を1~4個環内に含む5または6員環の芳香族複素環基または一般式HO-A²-(式中のA²は低級アルキレン基である)で表される基である、請求項7記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 9. R^1 が低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル低級アルキル基または一般式 $HO-A^1-$ (式中の A^1 は低級アルキレン基である)で表される基であり、 R^2 が水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子である、請求項7記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 20 10. $P \times R^{11}$ および R^{12} のうち少なくとも一つにプロドラッグを構成する基を有している、請求項 $4 \sim 6$ 記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 11. P、 P^1 および P^2 におけるプロドラッグを構成する基がそれぞれ低級ア シル基、低級アルコキシ低級アシル基、低級アルコキシカルボニル低級アシル 基、低級アルコキシカルボニル基または低級アルコキシ佐級アルコキシカルボニル基であり、 R^{11} (但し、 P^1 を除く) におけるプロドラッグを構成する基が 低級アシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アシルオキシメチル基また

は低級アルコキシカルボニルオキシメチル基である、請求項10記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

- 12. 請求項1~11記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体また 5 はその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分とし てなる医薬組成物。
 - 13. ヒトSGLT2活性阻害剤である請求項12記載の医薬組成物。
- 10 14. 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療薬である請求項12又は13 記載の医薬組成物。
- 15. 高血糖症に起因する疾患が糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、糖代謝異常、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症および痛風からなる群より選択される疾患である、請求項14記載の医薬組成物。
- 16. 高血糖症に起因する疾患が糖尿病である、請求項15記載の医薬組成 20 物。
 - 17. 高血糖症に起因する疾患が糖尿病性合併症である、請求項15記載の 医薬組成物。
- 25 18. 高血糖症に起因する疾患が肥満症である、請求項15記載の医薬組成物。
 - 19. 請求項1~11記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体また

はその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法。

- 20. 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、請求項1~11記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使用。
- 21. (A) 請求項1~11記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および (B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6-ホスファターゼ阻害薬、
- 15 フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC四ま葉、エースストを新り取り出る。
- 28、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β3-アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA: コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容

体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム 共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシン Ι Ι 受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2-アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を組合わせてなる医薬。

22. 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療のための、請求項21記載の 医薬。

15

20

25

23. (B) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤であり、高血糖症に起因する疾患が糖尿病である、請求項22記載の医薬。

- 24. (B) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体およびアミリンアゴニストからなる群より選択される少なくとも1種の薬剤である、請求項23記載の医薬。
- 25. (B) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬およびインスリン製剤からなる群より選択される 15 薬剤である、請求項24記載の医薬。
- 26. (B) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼΙI阻 30 害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1なが、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、アーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NFーκB阻害薬、脂質

過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化 $-\alpha-$ リンクト-アシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニストおよび利尿薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤であり、高血糖症に起因する疾患が糖尿病性合併症である、請求項22記載の医薬。

10

27. (B) 成分が、アルドース還元酵素阻害薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬およびアンジオテンシン I I 受容体拮抗薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤である、請求項26記載の医薬。

15

28. (B) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1 B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース-6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、β3-アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤であり、高血糖症に起因する疾患が肥満症である、請求項22記載の医薬。

- 29. (B) 成分が、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤である、請求項28記載の医薬。
- 5 30. 食欲抑制剤がモノアミン再吸収阻害薬、セロトニン再吸収阻害薬、セロトニン放出刺激薬、セロトニンアゴニスト、ノルアドレナリン再吸収阻害薬、ノルアドレナリン放出刺激薬、 α_1 -アドレナリン受容体アゴニスト、 β_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、ドーパミンアゴニスト、カンナビノイド受容体アンタゴニスト、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、 H_3 -ヒスタミンアン
- 10 タゴニスト、Lーヒスチジン、レプチン、レプチン類縁体、レプチン受容体アゴニスト、メラノコルチン受容体アゴニスト、αーメラニン細胞刺激ホルモン、コカインーアンドアンフェタミンーレギュレーテドトランスクリプト、マホガニータンパク、エンテロスタチンアゴニスト、カルシトニン、カルシトニン遺伝子関連ペプチド、ボンベシン、コレシストキニンアゴニスト、コルチコトロ
- 15 ピン放出ホルモン、コルチコトロピン放出ホルモン類縁体、コルチコトロピン放出ホルモンアゴニスト、ウロコルチン、ソマトスタチン、ソマトスタチン類縁体、ソマトスタチン受容体アゴニスト、下垂体アデニレートシクラーゼ活性化ペプチド、脳由来神経成長因子、シリアリーニュートロピックファクター、サイロトロピン放出ホルモン、ニューロテンシン、ソーバジン、ニューロペプ
- 20 チドYアンタゴニスト、オピオイドペプチドアンタゴニスト、ガラニンアンタ ゴニスト、メラニンーコンセントレイティングホルモン受容体アンタゴニスト、 アグーチ関連蛋白阻害薬およびオレキシン受容体アンタゴニストよりなる群か ら選択される薬剤である、請求項29記載の医薬。
- 25 31. (A)請求項1~11記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B)インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン

受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジ ルペプチダーゼ I V 阳客薬、プロテインチロシンホスファターゼー1 B 阳客薬、 グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、 フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害 薬、肝糖新生阳害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ - 3 阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド-1類縁体、 グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリン アゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテイ ンキナーゼC阻害薬、アーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャ ンネルアンタゴニスト、転写因子NF- κ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、 10 N-アセチル化 $-\alpha-$ リンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリ ン様成長因子ーⅠ、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増 殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-1 28、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラ 15 ート系化合物、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA: コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容 体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームト リグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カ ルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、 20 低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム 共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻 害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阳害薬、中性エンドペプチダー ゼ阴害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阳害薬、 エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性 25 降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α₂ーアドレナリン受容体アゴニスト、 抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる 群より選択される少なくとも1種の薬剤を有効量投与することからなる、高血

糖症に起因する疾患の予防又は治療方法。

高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するた 32. めの、(A)請求項1~11記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体ま たはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および (B) 5 インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促 進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体 キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプ チダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリ コゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6-ホスファターゼ阻害薬、フル 10 クトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピルピン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、 肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ-3 阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グル カゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴ ニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキ 15 ナーゼC阻害薬、アーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネ ルアンタゴニスト、転写因子NF- κ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化 $-\alpha$ -リンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様 成長因子-Ⅰ、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因 子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチ 20 ルヒダントイン、EGB-761、ピモクロモル、スロデキシド、Y-128、 ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系 化合物、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレス テロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴ ニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリ 25 セリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチ ンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比 重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役

胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、 食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害 薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エン ドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧 薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2-アドレナリン受容体アプニスト、抗 血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群 より選択される少なくとも1種の薬剤の使用。

33. 一般式

$$R^0$$
 Q^2
 N
 N

10

20

〔式中の Q^2 および T^2 はどちらか一方が2, 3, 4, 6 -テトラーO-アセチ ルーβ-D-グルコピラノシルオキシ基であり、他方が低級アルキル基または ハロ低級アルキル基であり、Rは水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル 基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル低級アルキル基または一般式P10 15 $-O-A^1-$ (式中の P^{10} は水素原子または水酸基の保護基であり、 A^1 は低級 アルキレン基である)で表される基であり、 R^0 は水素原子、低級アルキル基、 低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、 低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級ア ルキリデンメチル基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種ま たは同種の置換基を1~3個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原 子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を1~4個環内 に含む5または6員環の芳香族複素環基または一般式 $P^{20}-O-A^2-$ (式中の P^{20} は水素原子または水酸基の保護基であり、 A^2 は低級アルキレン基である) で表される基であり、但し、Rが水素原子または低級アルキル基の場合、 R^0 は

水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基またはハロゲン原子ではない)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその塩。

5 34. 一般式

 $[R^{00}]$ は低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級アルキリデンメチル基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいフェニル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む5 または6 員環の芳香族複素環基または一般式 $P^{20}-O-A^2-($ 式中の P^{20} は水素原子または水酸基の保護基であり、 A^2 は低級アルキレン基である)で表される基であり、 R^3 は低級アルキル基またはハロ低級アルキル基である〕で表されるベンジルピラゾール誘導体またはその塩。

1/2

SEQUENCE LISTING

<110> KISSEI PHARMACEUTICAL CO., LTD. NISHIMURA, Toshihiro FUSHIMI, Nobuhiko FUJIKURA, Hideki KATSUNO, Kenji KOMATSU, Yoshimitsu ISAJI, Masayuki <120> GLUCOPYRANOSYLOXYPYRAZOLE DERIVATIVES AND PHARMACEUTICAL USES THEREOF <130> PCT-A0205 <140> <141> <150> JP P2001-051278 <151> 2001-02-26 <150> JP P2001-052903 <151> 2001-02-27 **<160> 5** <170> Patent In Ver. 2.1 <210> 1 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Synthetic DNA primer ⟨400⟩ 1 alggaggagc acacagaggc 20 <210> 2 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Synthetic DNA primer **<400> 2** ggcatagaag ccccagagga 20 <210> 3 <211> 29 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220>
<223> Synthetic DNA primer **<400> 3** aaccicgaga iggaggagca cacagaggc 29 . 2/2

<210> 4
<211> 29
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Synthetic DNA primer

<400> 4 aacaagciig gcalagaagc cccagagga

29

<210> 5
<211> 25
<212> PRT
<213> Artificial Sequence

<220>
<223> Peptide fused to the carboxyl terminal alanine
 residue of human SGLT2

Ala Val Asp His His His His His His 20 25

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

		PCT/U	202/01/01
	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int.	C1' C07H17/02, C07D233/70, 417	//10, 401/10, A61K31/705	56, 31/706,
According t	A61P43/00, 3/10, 3/04, 3/0 to International Patent Classification (IPC) or to both m		/10, 19/06
	S SEARCHED		
••	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
Int.	Cl' C07H17/02, C07D233/70, 417		
	A61P43/00, 3/10, 3/04, 3/0	06, 9/10, 9/12, 9/04, 7	/10, 19/06
Documentat	tion searched other than minimum documentation to th	e extent that such documents are included	in the fields searched
	lata base consulted during the international search (nam		arch terms used)
REGI	STRY(STN), CAPLUS(STN), CAOLD(STN)	
	·		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	•	
Category*	Citation of document, with indication, where ap	• • • • • •	Relevant to claim No.
Х	KENNETH L. KEES, et al., New Po	tent Antihyperglycemic	
A	Agents in db/db Mice: Synthe: Activity Relationship Studie:		1-18,20-30,32,
	Substitutedbenzyl) (trifluoron		33
	-pyrazolones, J.Med.Chem., 199		
	3920 to 3928		
	Compound 22		
х	US, 5264451, A (American Hom	me Products Corp.),	34
A	23 November, 1993 (23.11.93),		1-18,20-30,32,
	Example 19		33
	& US 5274111 A		
A	JP, 4-234851, A (Laboratorie	s UPSA),	1-18,20-30,
	24 August, 1992 (24.08.92),		32-34
		2659655 A1	
	& CA 2038428 A	9173591 Al	ļ
	u di 2000120 ii		
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	categories of cited documents:	"I" later document published after the int	
conside	ent defining the general state of the art which is not ared to be of particular relevance	priority date and not in conflict with a understand the principle or theory understand the	
"E" earlier document but published on or after the international filling "X" document of particular relevance; the claimed Invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive			
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is step when the document is taken alone			
cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is			
"O" docum	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other suc	
means combination being obvious to a person skilled in the art document published prior to the international filing date but later "&" document member of the same patent family than the priority date claimed			
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report			
25 March, 2002 (25.03.02) 09 April, 2002 (09.04.02)			
		•	
	nailing address of the ISA/	Authorized officer	
Japanese Patent Office			
Facsimile No.		Telephone No.	•

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

Facsimile No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/01707

0.70		PCT/JP02/01707
	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant pass	Relevant to claim
A .	EP, 598359, A1 (Tanabe Seiyaku Co., Ltd.), 25 May, 1994 (25.05.94), & JP 2906978 B2	1-18,20-30 32-34
P,A	WO, 01/16147, A1 (Kissei Pharmaceutical Co., I 08 March, 2001 (08.03.01), (Family: none)	Ltd.), 1-18,20-30 32-34
	,	
	· ·	·
-	2 A 2710 (continuation of second cheet) (July 1002)	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP02/01707

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheef)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X claims Nos.: 19, 31
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: The inventions as set forth in claims 19 and 31 pertain to methods for treatment of the human body by therapy.
2. Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
•
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
·
As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable
claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers
only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1998)

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. C1' C07H17/02, C07D233/70, 417/10, 401/10, A61K31/7056, 31/706, A61P43/00, 3/10, 3/04, 3/06, 9/10, 9/12, 9/04, 7/10, 19/06

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07H17/02, C07D233/70, 417/10, 401/10, A61K31/7056, 31/706, A61P43/00, 3/10, 3/04, 3/06, 9/10, 9/12, 9/04, 7/10, 19/06

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN)

C. 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	KENNETH L. KEES, et al., New Potent Antihyperglycemic Agents in db/db Mice: Synthesis and Structure-Activity Relationship Studies of (4-Substitutedbenzyl)(trifluoromethyl)pyrazoles and -pyrazolones, J. Med. Chem., 1996, Vol. 39, No. 20, p. 3920-3 928 化合物no. 2 2	34 1-18, 20-30, 32, 33
X A	US 5264451 A(AMERICAN HOME PRODUCTS CORPORATION)1993.11.23 EXAMPLE 19 & US 5274111 A	34 1-18, 20-30, 32, 33

区 C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

25.03.02

国際調査報告の発送日

09.04.02

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 中木 亜希 4 P

P 9282

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

国際出願番号 PCT/JP02/01707

C (****)	88 to 7 1, 50 th 2 th 7 and 15	
C (統き). 引用文献の	関連すると認められる文献	関連する
カテゴリーキ	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	館求の範囲の番号
A	JP 4-234851 A(ラボラトワール ウー ペー エス アー)1992.08.24 & EP 449699 A2 & FR 2659655 A1 & ZA 9101925 A & AU 9173591 A1 & CA 2038428 A	1-18, 20-30, 32-34
A	EP 598359 A1 (TANABE SEIYAKU CO., LTD.) 1994.05.25 & JP 2906978 B2 & CA 2102591 A & US 5424406 A & TW 283643 A & US 5731292 A & SG 54120 A1 & DE 69328856 E & ES 2149186 T3 & KR 211438 B1	1-18, 20-30, 32-34
PA	WO 01/16147 A1(キッセイ薬品工業株式会社)2001.03.08 (ファミリーなし)	1-18, 20-30, 32-34
	·	
	· .	
		·
ļ		
		L

第1欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)	
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請成しなかった。	求の範囲の一部について作
1. 図 請求の範囲 <u>19,31</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない つまり、	対象に係るものである。
請求の範囲19及び31に記載された発明は、治療による人体の る。	処置方法に該当す
2. i 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まない国際出願の部分に係るものである。つまり、	で所定の要件を満たしてい
3. 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第 従って記載されていない。	第2文及び第3文の規定に
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)	
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。	
クルーと しょうにこう 日本日本に二クエッカックとこり 国际関連機関は節めた。	
	,
1. <u>出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は</u> の範囲について作成した。	、すべての調査可能な請求
2. 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査 加調査手数料の納付を求めなかった。	することができたので、追
3.	際調査報告は、手数料の納
4.	、請求の範囲の最初に記載
淳加爾太子弥教の思禁の中立ていましょう	
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の納付と共に出題人から異議申立てがあった。	
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。	
	, ,

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉 (1)) (1998年7月)

Applicant: FRICK, et al. Appl. No.: 10/734,573 Filing Date: 12/12/2003

Docket No.: DEAV2002/0087 US NP

PRIOR ART